WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

NATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07K 5/06, C07D 401/12, 409/12, 417/12, 419/12

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/11128

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

19. März 1998 (19.03.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/FP97/04862

(22) Internationales Anmeldedatum: 8. September 1997 (08.09.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 36 623.2 197 20 01 1 7

Biberach (DE).

10. September 1996 (10.09.96) DE 14. Mai 1997 (14.05.97) DF

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DR. KARL THOMAE GMBH (DE/DE): Birkendorfer Strasse 65, D-88397 Biberach (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RUDOLF, Klaus [DE/DE]: Amriswilstrasse 7, D-88400 Biberach (DE), EBERLEIN, Wolfgang [DE/DE]; Obere Au 6, D-88400 Biberach (DE). ENGEL, Wolfhard [DE/DE]; Mozartstrasse 13, D-88400 Biberach (DE), PIEPER, Helmut [DE/DE]; Kapellenweg 5, D-88400 Biberach (DE). DOODS, Henri [NL/DE]; Freiherr-von-Koenig-Strasse 6, D-88447 Warthausen (DE). HALLERMAYER, Gerhard [DE/DE]; Grüner Weg 8, D-88437 Maselheim (DE), ENTZEROTH, Michael [DE/DE]; Sebastian-Sailer-Strasse 44, D-88447 Warthausen (DE). WIENEN, Wolfgang [DE/DE]; Kirschenweg 27, D-88400

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR. BY. CA. CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Vonöffontlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: MODIFIED AMINOACIDS, PHARMACEUTICALS CONTAINING THESE COMPOUNDS AND METHOD FOR THEIR PRODUCTION

(54) Bezeichnung: ABGEWANDELTE AMINOSÄUREN, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL UND VER-FAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG

(57) Abstract

The invention concerns modified aminoacids of general formula (I) in which A. Z. X. n. m. R. R2, R3, R4 and R11 are defined in claims 1 through 5, their tautomers, their diastereomers, their enantiomers, their mixtures and their salts, specially their physiologically compatible salts with inorganic or organic acids or bases, pharmaceuticals containing these compounds, their use and the method for their production, as well as their use for the production and purification of antibodies and as marked compounds in RIA and ELISA assays and as diagnostic or analytic auxiliary agents in neurotransmitter research.

$$(CH_{2})_{n}$$

$$(C=O)_{m}$$

$$R$$

$$Z$$

$$R^{11}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel (I), in der A, Z, X, n, m, R, R², R³, R⁴ und R11 wie in den Ansprüchen 1 bis 5 definiert sind, deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung sowie deren Verwendung zur Erzeugung und Reinigung von Antikörpern und als markierte Verbindungen in RIA- und ELISA-Assays und als diagnostische oder analytische Hilfsmittel in der Neurotransmitter-Forschung.

LEDIGLICII ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadachikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	18	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CII	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuscoland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL.	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Ruminien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	L	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

Abgewandelte Aminosäuren, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel und Verfahren zu ihrer Herstellung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
(CH_{2})_{n} \\
(C=0)_{m}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{11} \\
R^{4}
\end{array}$$
(I),

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung.

In der obigen allgemeinen Formel I bedeuten

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen.

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Di

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

hydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-vl-, 3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3v1-. 2(1H) -Oxochinolin-3-v1-, 2(1H) -Oxochinoxalin-3-v1-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4.5-c]chinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1yl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-0xazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff., Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom
ein Sauerstoff., Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom
enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch
eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

- 3 -

eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-v1-. 2.4(1H.3H)-Dioxochinazolin-1-v1-. 2.4(1H.3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-vl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-v1-. 3.4-Dihvdro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-y1-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-v1-, 2(1H)-Oxochinolin-3-v1-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-y1-, 1.1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-vl-, 3,4-Dihvdro-5-phenvl-2(1H)-oxopyrimidin-3-vl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkyl- und Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1Hazepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

o die Zahlen 2 oder 3 oder, sofern Y^1 und Y^2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

 $\rm Y^1$ das Stickstoffatom, sofern $\rm R^5$ ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

 ${\tt R}^5$ ein freies Elektronenpaar, wenn Y¹ das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y¹ das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die Hydroxy-, Cyan-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe,

 R^6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R^5 eine zusätzliche Bindung,

 \mathbb{R}^7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist und \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit \mathbb{R}^N die 1,4-Butadienylengruppe,

 $R^{\rm N}$ das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

WO 98/11128 PCT/EP97/04862 - 6 -

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Piperidinyl-, Morpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Acetylamino-, Cyan-, Aminocarbonylamino- oder Alkylaminocarbonylamino-Gruppe oder durch Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei diese Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Pyridinyl-, Cyan-, Amino-, Benzoylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Phenylalkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylamino-carbonylamino-, [Phenyl(alkylamino)]carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Benzoylaminocarbonylamino-, Phenylalkylaminocarbonylamino-, Pyridinylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Aminocarbonylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl) amino-, N-(Pyridinyl)-N-(alkylaminocarbonyl) amino-, Phenylamino-, Pyridinylamino-, 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl- oder Diazinylamino-Gruppe,

einen gesättigten, einfach oder zweifach ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxaza-, Thiaza-, Thiadiaza- oder S,S-Dioxido-thiadiaza-Heterocyclus,

wobei die vorstehend erwähnten Heterocyclen über ein Kohlenstoff- oder Stickstoffatom verknüpft sein und

ein oder zwei Carbonylgruppen benachbart zu einem Stickstoffatom enthalten können,

WO 98/11128 PCT/EP97/04862 - 7 -

an einem der Stickstoffatome durch eine Alkyl-, Alkanovl-, Aroyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein können,

an einem oder an zwei Kohlenstoffatomen durch eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe, durch eine Phenyl-, Phenylmethyl-, Naphthyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-0xazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-, 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

und wobei an die vorstehend erwähnten Heterocyclen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome zusätzlich eine Alkylengruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen angefügt oder eine olefinische Doppelbindung eines der vorstehend erwähnten ungesättigten Heterocyclen mit einem Benzol-, Pyridin-, Diazin-, 1,3-Oxazol-, Thiophen-, Furan-, Thiazol-, Pyrrol-, N-Methyl-pyrrol-, Chinolin-, Imidazol - oder N-Methyl-imidazol-Ring kondensiert sein kann.

oder, sofern Y1 kein Stickstoffatom ist und R5 und R6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R^{N} zusammen mit R7 auch die 1,4-Butadienvlengruppe,

oder, sofern Y1 ein Kohlenstoffatom darstellt, RN zusammen mit R5 unter Einschluß von Y1 auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten 5- oder 6-gliedrigen 1.3-Diaza-Heterocyclus, der gegebenenfalls ein oder zwei Carbonylgruppen im Ring enthalten und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert und an einem der Stickstoffatome durch eine Methyl-, Aminocarbonyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-,

Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein kann.

wobei die in den unter R5, R7 und RN erwähnten Resten enthaltenen Phenvl-, Pyridinvl-, Diazinvl-, Furvl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolvl-, Pyrazolvl-, 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyloder 1-Methylimidazolyl-Gruppen sowie benzo-, thieno-, pyrido- und diazinokondensierten Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Alkylthio-, Alkylsulfinvl-, Alkylsulfonvl-, Alkylsulfonylamino-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzovl-, Benzovlamino-, Benzovlmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Hydroxyalkylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Pyrrolidinyl) carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahvdro-1-azepinvl)carbonvl-. (4-Methyl-1-piperazinvl)carbonyl-, Methylendioxy-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkylaminocarbonylamino-, Alkanoyl-, Cvan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzovl-. Benzovlamino-, Benzoylaminocarbonylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können

und die in den vorstehend erwähnten Resten enthaltenen Alkylgruppen, sofern nicht anders angegeben wurde, 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthalten können.

darstellen.

- 9 -

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome,
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR1-, in der
 - \mathbb{R}^1 das Wasserstoffatom, eine Alkyl- oder Phenylalkylgruppe darstellt.
- R¹¹ das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Köhlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Köhlenstoffatomen oder die Phenylmethylgruppe,
- n die Zahlen 1 oder 2 oder, sofern $\mathfrak m$ die Zahl 1 ist, auch die Zahl 0.
- m die Zahlen 0 oder 1,
- R² eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro1-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl,
 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-,
 Thiazolyl-, 1H-Indazol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indazol-3-yl-, Benzo[b]fur-3-yl-, Benzo[b]thien-3-yl, Pyridinyl-, Chinolinyloder Isochinolinylgruppe,
 - wobei die vorstehend erwähnten aromatischen und heteroaromatischen Reste im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Phenylalkylgruppen, Alkenyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Dialkylaminoal-kyl-, Dialkylaminoalkoxy-, Hydroxy-, Nitro-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Methylsulfonyloxy-, Aminocarbonyl-, Alkanyl-, Cyan-, Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyl-, Furyl-, Tri-

fluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyloder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstitutiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chloroder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

A eine Bindung oder den über die -CX-Gruppe mit der NR^3R^4 -Gruppe verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

$$R^{\theta} = \sum_{\substack{z_1, \ldots, z_{1} \\ N \\ R^{\theta}}} Q \qquad (III)$$

in dem

R⁸ und R⁹ zusammen eine n-Propylengruppe oder

 ${\sf R}^8$ das Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Phenylalkylrest und

R⁹ das Wasserstoffatom oder eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die, wenn sie unverzweigt ist, in Ø-Stellung durch eine Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Azetidinyl-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, Hexahydro-1-azepinyl-, Methylthio-, Hydroxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminoiminomethylamino-, Aminocarbonylamino-, Phenyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Pyridinylgruppe substituiert sein kann, wobei die genannten Heterocyclen, Phenyl- und Naphthylgruppen ihrerseits im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituyiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und wobei die in den für R⁹ genannten Gruppen enthaltenen Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Guanidino-, Indolyl- und Imidazolylgruppen mit den aus der Peptidchemie geläufigen Schutzresten substituiert sein können, vorzugsweise mit der Acetyl-, Benzyloxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonyl-Gruppe, darstellen,

R3 das Wasserstoffatom,

eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Diazkylamino-, Carboxy-, Amino-carbonyl-, Aminocarbonylamino-, Acetylamino-, 1-Pyrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinyl-, 4-Morpho-linyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, [Bis-(2-hydroxyethyl)]amino-, 4-Alkyl-1-piperazinyl- oder 4-(ω -Hydroxyalkyl)-1-piperazinyl Gruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten heterocyclischen Reste und Phenylgruppen zusätzlich im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethyl-sulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

 \mathbb{R}^4 das Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

in dem

 \mathbf{Y}^3 das Kohlenstoffatom oder, wenn \mathbf{R}^{12} ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom

r die Zahlen 0, 1 oder 2,

q die Zahlen 0, 1 oder 2,

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkyl-, Cycloalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Aminoiminomethyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Cycloalkylaminocarbonylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, Aminocarbonylalkyl-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxyalkyl- oder Carboxy-Gruppe,

eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Pyridinylcarbonyl- oder Phenylcarbonyl-Gruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-,

Cyan-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalkoxy-alkyl-, Alkanoyl-, ω -(Dialkylamino)alkanoyl-, ω -(Dialkylamino)alkyl-, ω -(Carboxy)-alkanoyl-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2H-imidazolyl-, 2,4(1H,3H)-Dioxopyrimidinyl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidinyl-Gruppe, die jeweils durch eine Phenylgruppe substituiert sein können oder die an der Doppelbindung mit einem Benzol-, Pyridin- oder Diazin-Ring kondensiert sein Können.

eine 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-Gruppe,

eine 4- bis 10-gliedrige Azacycloalkylgruppe, eine 5- bis 10-gliedrige Oxaza-, Thiaza- oder Diazacycloalkylgruppe, oder eine 6- bis 10-gliedrige Azabicycloalkylgruppe,

wobei die vorstehend genannten mono- und bicyclischen Heterocyclen über ein Stickstoff- oder ein Kohlenstoffatom gebunden sind und

durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Alkanoyl-, Dialkylamino-, Phenylcarbonyl-, Pyridinylcarbonyl-, Carboxyalkanoyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylgruppe, durch eine im Ring gegebenenfalls alkylsubstituierte Cycloalkylcarbonyl-, Azacycloalkylcarbonyl-, Diazacycloalkylcarbonyl- oder Oxazacycloal-kylcarbonylgruppe substituiert sein können,

wobei die in diesen Substituenten enthaltenen alicyclischen Teile 3 bis 10 Ringglieder und die heteroalicyclischen Teile jeweils 4 bis 10 Ringglieder umfassen und

die vorstehend genannten Phenyl- und Pyridinyl-Reste ihrerseits durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Amino-carbonyl-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylamino-methyl-, Cyan-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyal-kyl-, Carbalkoxyalkyl-, Alkanoyl-, ω -(Dialkylami-no)alkanoyl-, ω -(Carboxy)alkanoyl-, Trifluormeth-oxy-, Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder

 R^{10} zusammen mit R^{12} und Y^3 einen 4- bis 7-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(Alkyl)- ersetzt sein kann,

wobei ein an ein Stickstoffatom innerhalb der Gruppe R^{10} gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest ersetzt sein kann,

R12 ein Wasserstoffatom.

einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wobei ein unverzweigter Alkylrest in \(\omega - \text{Stellung durch eine Phenyl-,} \) Pyridinyl-, Diazinyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 4-Morpholinyl- oder Hexahydro-1H-1-azepinyl-Gruppe substituiert sein kann,

eine Alkoxycarbonyl-, die Cyan- oder Aminocarbonylgruppe oder ein freies Elektronenpaar, wenn \mathbb{Y}^3 ein Stickstoffatom darstellt, und

R¹³ und R¹⁴ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Y³ ein Kohlenstoffatom ist, R¹² zusammen mit R¹⁴ auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R¹⁰ wie vorstehend erwähnt definiert ist und R¹³ ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern Y³ ein Kohlenstoffatom ist, R¹² zusammen mit R¹⁴ auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R¹⁰ zusammen mit R¹³ und der eingeschlossenen Doppelbindung einen partiell hydrierten oder aromatischen fünf- bis siebengliedrigen, mono- oder bicyclischen Carbocyclus oder Heterocyclus darstellen,

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 7 Kohlenstoffatome umfassen können,

alle vorstehend genannten Cycloalkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Cycloalkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 5 bis 10 Kohlenstoffatome umfassen können und

wobei unter einem vorstehend genannten Aroylrest beispielsweise der Benzoyl- oder Naphthoyl-Rest zu verstehen ist.

Unter den in den vor- und nachstehenden Definitionen genannten Schutzresten sind die aus der Peptidchemie geläufigen Schutzgruppen zu verstehen, insbesondere

eine im Phenylkern gegebenenfalls durch ein Halogenatom, durch eine Nitro- oder Phenylgruppe, durch eine oder zwei Methoxy-

gruppen substituierte Phenylalkoxycarbonylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil.

beispielsweise die Benzyloxycarbonyl-, 2-Nitro-benzyloxy-carbonyl-, 4-Nitro-benzyloxycarbonyl-, 4-Methoxy-benzyloxycarbonyl-, 2-Chlor-benzyloxycarbonyl-, 3-Chlor-benzyloxycarbonyl-, 4-Biphenylyl- α , α -dimethyl-benzyloxycarbonyl- oder 3,5-Dimethoxy- α , α -dimethyl-benzyloxycarbonyl-guppe,

eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 1 bis 5 Kohlenstoffatomen im Alkylteil,

beispielsweise die Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, n-Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, n-Bucoxycarbonyl-, 1-Methylpropoxycarbonyl-, 2-Methylpropoxy-carbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylgruppe,

die Allyloxycarbonyl-, 2,2,2-Trichlor-(1,1-dimethylethoxy)carbonyl- oder 9-Fluorenylmethoxycarbonyl-Gruppe oder

die Formyl-, Acetyl- oder Trifluoracetylgruppe.

Die vorliegende Erfindung betrifft Racemate, sofern die Verbindungen der allgemeinen Formel I nur ein Chiralitätselement besitzen. Die Anmeldung umfaßt jedoch auch die einzelnen diastereomeren Antipodenpaare oder deren Gemische, die dann vorliegen, wenn mehr als ein Chiralitätselement in den Verbindungen der allgemeinen Formel (I) vorhanden ist.

Besonders bevorzugt werden unter die allgemeine Formel I fallende Verbindungen, in denen Z die Bedeutung NR^1 und m den Wert o annimmt und die hinsichtlich der Aminosäure-Partialstruktur der Formel

D- bzw. (R)-konfiguriert und hinsichtlich der im Rest A gegebenenfalls vorhandenen Aminosäure-Partialstruktur der Formel

L- bzw. (S)-konfiguriert sind. Bei den übrigen unter die allgemeine Formel I fallenden Verbindungen werden diejenigen Isomeren bevorzugt, die hinsichtlich der Partialstruktur der Formel

räumlich analog der (R)-konfigurierten Partialstruktur der Formel V aufgebaut sind.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, die auf ihre selektiven CGRP-antagonistischen Eigenschaften zurückgehen. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Verwendung und deren Herstellung. Eine besonders zu erwähnende Untergruppe von Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

A, R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend erwähnt definiert sind und

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-vl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-vl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxo-imidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo-[4,5-c]chino-lin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3.4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yloder 1,3-Di-hydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

bedeutet.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 4 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Eine weitere besonders zu erwähnende Untergruppe von Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

 R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und m wie vorstehend für die erstgenannte Untergruppe definiert sind,

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxoc-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl-oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl--,1-yl-oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl--Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere

geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylamethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminoruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können, und

A die Einfachbindung bedeuten.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 4 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere und deren Salze.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in $\omega ext{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochineno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-

oxochinazolin-1-y1-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1-, 2(1H)-Oxochinolin-3-y1-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-y1-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-y1-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridiny1-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-y1-oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-y1-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Bi-phenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimi-dazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein oder zwei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

oder eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ø-Stellung durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen.

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-vl-. 3.4-Dihvdro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-vl, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxo-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1 oder 2 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaroma-

- 25 -

tischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkyl- und Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonvl-, (1-Piperidinyl)carbonvl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl) carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

oder den Rest der Formel

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

o die Zahl 2 oder, sofern Y1 und Y2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1.

Y1 das Stickstoffatom, sofern R5 ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-.

R⁵ ein freies Elektronenpaar, wenn Y¹ das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y1 das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die Hydroxy-, Cvan-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe,

R6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R5 eine zusätzliche Bindung.

R7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y1 kein Stickstoffatom ist und R5 und R6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit RN die 1,4-Butadienylengruppe,

 R^{N} das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Piperidinyl-. Morpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Acetylamino-, Cyan-, Aminocarbonylamino- oder Alkylaminocarbonylamino-Gruppe monosubstituiert oder durch Phenyl-, Pyridinyloder Diazinyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei diese Substituenten gleich oder verschieden sind,

eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Cyan-, Amino-, Benzovlamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Phenylalkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, [N-Phenyl(alkylamino)]carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Benzoylaminocarbonylamino-, Phenylalkylaminocarbonylamino-, Pyridinylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl) -N-phenylamino-, N-(Aminocarbonylaminocarbonyl)-Nphenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl)amino-, N-(Pyridinyl)-N-(alkylaminocarbonyl)amino-, Phenylamino-, Pyridinylamino-, Diazinylamino- oder 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl- Gruppe,

einen gesättigten, einfach oder zweifach ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxaza-, Thiadiaza- oder S.S-Dioxidothiadiaza-Heterocyclus,

wobei die vorstehend erwähnten Heterocyclen über ein Kohlenstoff- oder Stickstoffatom verknüpft sein und

ein oder zwei Carbonylgruppen benachbart zu einem Stickstoffatom enthalten können,

an einem der Stickstoffatome durch eine Alkyl-, Alkanoyl-, Aroyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein können,

an einem oder an zwei Kohlenstoffatomen durch eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe, durch eine Phenyl-, Phenylmethyl-, Naphthyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-, 1-Methylpyrazo-

lyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

und wobei an die vorstehend erwähnten Heterocyclen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome zusätzlich eine Alkylengruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen angefügt oder eine olefinische Doppelbindung eines der vorstehend erwähnten ungesättigten Heterocyclen mit einem Benzol-, Pyridin-, Diazin-, 1,3-Oxazol-, Thiophen-, Furan-, Thiazol-, Pyrrol-, N-Methyl-pyrrol-, Chinolin-, Imidazol-oder N-Methyl-imidazol-Ring kondensiert sein kann,

oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R 5 und R 6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R N zusammen mit R 7 auch die 1,4-Butadienylengruppe oder,

sofern Y¹ ein Kohlenstoffatom darstellt, R^N zusammen mit R^5 unter Einschluß von Y¹ auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten 5- oder 6-gliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus, der benachbart zu einem Stickstoffatom ein oder zwei Carbonylgruppen im Ring enthalten und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert und an einem der Stickstoffatome durch eine Methyl-, Aminocarbonyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Pheyl-methyl- oder Phenylgruppe substituiert sein kann,

wobei die in den unter R⁵, R⁷ und R^N erwähnten Resten enthaltenen Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-, 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl-oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen sowie benzo-, thieno-, pyrido- und diazinokondensierten Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Alkylthio-, Alkyl-

sulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonylamino-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonvl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Hydroxyalkylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonvl-. (Hexahvdro-1-azepinvl)carbonvl-, (4-Methyl-1-piperazinyl) carbonyl-, Methylendioxy-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkylaminocarbonylamino-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder prisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und die in den vorstehend erwähnten Resten enthaltenen Alkylgruppen, sofern nicht anders angegeben wurde, 1 bis

darstellen.

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome.
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR1-, in der

3 Kohlenstoffatome enthalten können,

- \mathbb{R}^1 das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt.
- R^{11} das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxycarbonylgruppe mit zusammen 2 bis 4 Kohlenstoffatomen.
- n die Zahlen 1 oder 2 oder, sofern $\mathfrak m$ die Zahl 1 ist, auch die Zahl 0,
- m die Zahlen 0 oder 1,

R² eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl-, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl-, 1H-Indazol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indazol-3-yl-,

Benzo(b)fur-3-yl-, Benzo(b)thien-3-yl-, Pyridinyl-, Chinolinyl-oder Isochinolinylgruppe,

wobei die genannten aromatischen und heteroaromatischen Resse im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chloroder Bromatome, durch verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen, Phenylalkylgruppen, Alkenyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Carboxyalkyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxy-, Andino-, Acatylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethyl-amino-, Methylsulfonyloxy-, Aminocarbonyl-, Alkylamino-carbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyl-, Furyl-, Trifluormethylsulfinyl-

oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder

A eine Bindung oder den über die Carbonylgruppe mit der R^3R^4N -Gruppe der allgemeinen Formel (I) verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

verschieden sein können.

in dem

R8 und R9 zusammen eine n-Propylengruppe oder

 R^8 das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und

 R^9 das Wasserstoffatom oder eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die, wenn sie unverzweigt ist, in ω -Stellung

durch eine Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Azetidinyl-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, Hexahydro-1-azepinyl-, Methylthio-, Hydroxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminoiminomethylamino-, Aminocarbonylamino-, Phenyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1Hindol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Pyridinylgruppe substituiert sein kann, wobei die genannten Heterocyclen und Phenylgruppen ihrerseits im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Methylsulfonvloxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und wobei in den für R9 genannten Gruppen enthaltene Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Guanidino-, Indolyl- und Imidazolylgruppen mit einem Schutzrest substituiert sein können.

darstellen.

R3 das Wasserstoffatom.

eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Ami-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

nocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Acetylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinyl-, 4-Morpholinyl-, Hexahydro-1H-azepin-1-yl-, [Bis-(2-hydroxyethyl)]amino-, 4-Methyl-1-piperazinyl- oder 4-(\omega-Hydroxyalkyl)-1-piperazinylgruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten heterocyclischen Reste und Phenylgruppen zusätzlich im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethyl-sulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

R⁴ das Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituierte Methyl- oder Ethylgruppe

oder \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

in dem

 \mathbf{Y}^3 das Kohlenstoffatom oder, wenn \mathbf{R}^{12} ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom,

r die Zahlen 0, 1 oder 2,

g die Zahlen 0, 1 oder 2.

R10 das Wasserstoffatom, eine Amino-. Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkyl-, Cycloalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Aminoiminomethyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Cycloalkylaminocarbonylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylamino-, Alkoxycarbonylalkyl-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-Gruppe,

eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Pyridinylcarbonyl- oder Phenylcarbonyl-Gruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalko-xyalkyl-, Alkanoyl-, Θ-(Dialkylamino)alkanoyl-, Θ-(Carboxy)alkanoyl-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2H-imidazolyl-, 2,4(1H,3H)-Dioxopyrimidinyl- oder 3,4-Di-hydro-2(1H)-oxopyrimidinyl-Gruppe, die jeweils durch eine Phenylgruppe substituiert sein können oder die an der Doppelbindung mit einem Benzol-, Pyridin- oder Diazin-Ring kondensiert sein können.

eine 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-Gruppe,

eine 4- bis 10-gliedrige Azacycloalkylgruppe, eine 5- bis 10-gliedrige Oxaza-, Thiaza- oder Diazacycloalkylgruppe oder eine 6- bis 10-gliedrige Azabicycloalkylgruppe, wobei die vorstehend genannten mono- und bicyclischen Heterocyclen über ein Stickstoff- oder ein Kohlenstoffatom gebunden sind und

durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Alkanoyl-, Dialkylamino-, Phenylcarbonyl-, Pyridinylcarbonyl-, Carboxyalkanoyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylgruppe, durch eine im Ring gegebenenfalls alkylsubstituierte Cycloalkylcarbonyl-, Azacycloalkyl-carbonyl-, Diazacycloalkylcarbonyl- oder Oxazacyclo-alkylcarbonylgruppe substituiert sein können,

wobei die in diesen Substituenten enthaltenen alicyclischen Teile 3 bis 10 Ringglieder und die heteroalicyclischen Teile jeweils 4 bis 10 Ringglieder umfassen und

die vorstehend genannten Phenyl- und Pyridinyl-Reste ihrerseits durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminomethyl-, Cyan-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalkoxyalkyl-, Alkanoyl-, \(\theta\)-(Dialkylamino)alkanoyl-, \(\theta\)-(Carboxy)alkanoyl-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein k\(\theta\)nnen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein k\(\theta\)nnen, oder

 \mathbb{R}^{10} zusammen mit \mathbb{R}^{12} und \mathbb{Y}^3 einen 4- bis 7-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(Alkyl) - ersetzt sein kann,

wobei ein an ein Stickstoffatom innerhalb der Gruppe \mathbb{R}^{10} gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest ersetzt sein kann.

 R^{12} ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, der in $\omega\text{-Stellung}$ durch eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 4-Morpholinyl- oder Hexahydro-1H-azepin-1-yl-Gruppe substituiert sein kann,

eine Alkoxycarbonyl-, die Cyan- oder Aminocarbonylgruppe oder ein freies Elektronenpaar, wenn Y^3 ein Stickstoffatom darstellt. und

 ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{13}$ und ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{24}$ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Y^2 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R^{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist und R^{13} ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern Y^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R^{10} zusammen mit R^{13} und der eingeschlossenen Doppelbindung einen partiell hydrierten oder aromatischen fünf- bis siebengliedrigen, mono- oder bicyclischen Carbocyclus oder Heterocyclus

darstellen,

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 4 Kohlenstoffatome umfassen können, alle vorstehend genannten Cycloalkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Cycloalkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 5 bis 7 Kohlenstoffatome umfassen können und

wobei unter einem vorstehend genannten Aroylrest beispielsweise der Benzoyl- oder Naphthoyl-Rest zu verstehen ist,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere und deren Salze.

Eine besonders zu erwähnende Untergruppe von bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

A, R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend für die bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I erwähnt definiert sind.

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochineno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-,
3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-,
3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 2(1H)-Oxochinozolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinozolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinozolin-3-yl-,

- 37 -

 $\label{eq:continuous} 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol(4,5-c)|chinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxo-1midazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,$

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff., Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom
ein Sauerstoff., Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom
enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch
eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1 oder 2 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkyl-aminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoyl-mino-, Benzoyl-methylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidi-nyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpho-

linyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylsulfionylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethyl-aminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

bedeutet.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 4 Kohlenstoffacome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Eine weitere besonders zu erwähnende Untergruppe von bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

 R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend für die erstgenannte bevorzugte Untergruppe definiert sind.

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-,
2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-,

3.4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3.4-d)pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-vl-, 3,4-Dihvdro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo-[4,5-c]chinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1-yloder 3.4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein, oder zwei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können.

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepın-1-vl)carbonvl-. (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können, und

A die Einfachbindung bedeuten,

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 4 Kohlenstoffatome umfassen können,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthvl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1-yl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen im Kohlenstoffgerüst durch eine Phenyl-, Pyridinyloder Diazinyl-Gruppe substituiert sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder zwei Stickstoffatome enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen Pyridinyl-Rest substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe als auch an den Pyridinyl-Rest jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

oder eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Methyloder Ethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimida-zol-1-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol4,5-bjpyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder zwei Stickstoffatome enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen Pyridinyl-Rest substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe als auch an den Pyridinyl-Rest jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkyl- und Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Nitro-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Alkanoyl-, Cyan- oder Trifluormethoxy gruppen mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

oder den Rest der Formel

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

o die Zahl 2 oder, sofern Y 1 und Y 2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

 $\rm Y^1$ das Stickstoffatom, sofern $\rm R^5$ ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

 $\rm R^5$ ein freies Elektronenpaar, wenn Y¹ das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y¹ das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die Hydroxy-, Cyan-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Aminocarbonylaminogruppe oder eine am Aromaten gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Ethoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituierte Phenylmethyl- oder Phenylgruppe.

 R^6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R^5 eine zusätzliche Bindung,

 R^7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist und R^5 und R^6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit R^N die 1,4-Butadienylengruppe,

 \mathbb{R}^{N} das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Hydroxy-,
Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Piperidinyl-, Morpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Acetylamino-,
Cyan-, Aminocarbonylamino- oder AlkylaminocarbonylaminoGruppe monosubstituiert oder durch Phenyl-, Pyridinyloder Diazinyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein
kann, wobei diese Substituenten gleich oder verschieden
sind.

eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Cyan-, Amino-, Benzoylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Phenylalkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl) -N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl) -N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, [N-Phenyl (alkylamino)] carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Benzovlaminocarbonylamino-, Phenylalkylaminocarbonylamino-, Pyridinylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl) - N-phenylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl) -N-phenylamino-, N-(Aminocarbonylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl)amino-, N-(Pyridinyl)-N-(alkylaminocarbonyl)amino-, Phenylamino-, Pyridinylamino-, Diazinylamino- oder 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl- Gruppe,

einen gesättigten, einfach oder zweifach ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxaza-, Thiaza-, Thiadiaza- oder S,S-Dioxido-thiadiaza-Heterocyclus,

wobei die vorstehend erwähnten Heterocyclen über ein Kohlenstoff- oder Stickstoffatom verknüpft sein und ein oder zwei Carbonylgruppen benachbart zu einem Stickstoffatom enthalten können,

an einem der Stickstoffatome durch eine Alkyl-, Alkanoyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein können,

an einem oder an zwei Kohlenstoffatomen durch eine Methyl-, Phenyl-, Phenylmethyl-, Naphthyl-, Biphenylyl-, Thienyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

und wobei an die vorstehend erwähnten Heterocyclen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome zusätzlich eine Alkylengruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen angefügt oder eine olefinischen Doppelbindung eines der vorstehend erwähnten Heterocyclen mit sinem Thiophen-, Benzol-, Pyridin-, Chinolin- oder Diazin-Ring kondensiert sein kann.

oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R 5 und R 6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R N zusammen mit R 7 auch die 1,4-Butadienylengruppe oder,

sofern Y¹ ein Kohlenstoffatom darstellt, R^N zusammen mit R^S unter Einschluß von Y¹ auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten 5- oder 6-gliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus, der benachbart zu einem Stickstoffatom ein oder zwei Carbonylgruppen im Ring enthalten kann und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert und an einem der Stickstoffatome durch eine Methyl-, Aminocarbonyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenyl-methyl- oder Phenylgruppe substituiert sein kann,

wobei die in den unter R^N erwähnten Resten enthaltenen Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen sowie die thieno-, benzo-, pyrido- und diazinokondensierten Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methylgruppen, Nitro-. Methoxy-, Ethoxy-, Methylsulfonylamino-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Hydroxyalkylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl) carbonyl-, (1-Pyrrolidinyl) carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahydro-1-azepinyl) carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, Methylendioxv-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Methylaminocarbonylamino-, Acetyl-, Cyan- oder Trifluormethoxygruppen mono-, di-, oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

und die in den vorstehenden Resten enthaltenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben wurde, 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten können,

darstellen.

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome.
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR1-, in der
 - R¹ das Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,
- \mathbf{R}^{11} das Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Methoxycarbonyl-gruppe
- n die Zahlen 1 oder 2 oder, sofern m die Zahl 1 ist, auch die Zahl 0,

m die Zahlen O oder 1.

R² eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-l-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl-, Pyridinyl- oder Chinolinylgruppe.

wobei die genannten aromatischen und heteroaromatischen Reste im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chloroder Bromatome, durch verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Allyl-, Vinyl-, Methoxy-, Ethoxy-, Propoxy-, 1-Methylethoxy-, Dimethylaminoethoxy-, Trifluormethyl-, Rydroxy-, Nitro-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Acetyl-, Cyan-, Methylulfonyloxy- oder Trifluormethoxygruppen, durch Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyl- oder Furylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

A eine Bindung oder den über die Carbonylgruppe mit der NR^3R^4 -Gruppe der allgemeinen Formel (I) verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

in dem

R⁸ und R⁹ zusammen eine n-Propylengruppe oder

 ${\tt R}^{\tt 8}$ das Wasserstoffatom oder die Methylgruppe und

 R^9 das Wasserstoffatom oder eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Hydroxy-, Amino-, Methylamino-, Dimethylamino-, Hydroxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminoimino-methylamino-, Aminocarbonylamino-, Phenyl- oder Pyrtdinylgruppe substituiert sein kann, wobei die Phenyl-und Pyridinylgruppe ihrerseits im Kohlenstoffgerüst durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl- oder Cyangruppe substituiert sein können und wobei in den für R⁹ genannten Gruppen enthalene Hydroxy-, Amino- und Guanidinogruppen mit einem Schutzrest, beispielsweise dem Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylrest, substituiert sein können.

darstellen,

R3 das Wasserstoffatom,

eine in ω -Stellung gegebenenfalls durch eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Hydroxy-, Amino-, Methylamino-, Dimethyl-amino-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Acetyl-amino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl oder4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten Phenyl- und Pyridinylgruppen zusätzlich im Kohlenstoffgerüst durch ein Fluor-, Chloroder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyloder Cyangruppe substituiert sein können, \mathbb{R}^4 das Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen

cder \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^{12} \\
& \\
& \\
N \\
& (CH_2)_q \\
& \\
& CR^{19}R^{10}
\end{array}$$
(IV),

in dem

 \mathbf{Y}^3 das Kohlenstoffatom oder, wenn \mathbf{R}^{12} ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom,

r die Zahlen 0, 1 oder 2,

g die Zahlen 0, 1 oder 2,

mit der Maßgabe, daß die Summe der für r und q genannten Zahlen 0. 1. 2 oder 3 beträgt

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Cycloalkyl-, Dialkylamino-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Phenylaminocarbonylamino-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylmethyl-, Carboxymethyl- oder Carboxy-Gruppe,

eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Pyridinylcarbonyloder Phenylcarbonyl-Gruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-,
Ethyl-, Propyl-, Methoxy-, Hydroxy-, \omega-(Dialkylamino)alkyl-, \omega-(Dialkylamino)hydroxyalkyl- oder Alkanoylgruppen

mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2H-imidazolyl-, 2,4(1H,3H)-Dioxopyrimidinyl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidinyl-Gruppe, die jeweils durch eine Phenylgruppe substituiert oder an der Doppelbindung mit einem Benzol-, Pyridin- oder Diazin-Ring kondensiert sein kann.

eine 5- bis 7-gliedrige Azacycloalkylgruppe, eine 4- bis 7gliedrige Oxaza- oder Diazacycloalkylgruppe oder eine 7bis 9-gliedrige Azabicycloalkylgruppe,

wobei die vorstehend genannten mono- und bicyclischen Heterocyclen über ein Stickstoff- oder ein Kohlenstoffatom gebunden sind und

durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Alkanoyl-, Dialkylamino-, Phenylcarbonyl-, Carboxyalkanoyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-oder Alkoxycarbonylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil, Alkylsulfonyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylgruppe oder durch eine im Ring gegebenenfalls alkylsubstituierte Azacycloalkylcarbonyl- oder Diazacycloalkylcarbonyl-Gruppe substituiert sein können,

wobei die in diesen Substituenten enthaltenen alicyclischen Reste 3 bis 7 Ringglieder und die heteroalicyclischen Reste jeweils 4 bis 7 Ringglieder umfassen und

der vorstehend genannte Phenylcarbonyl-Rest durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Aminooder Acetylaminogruppe substituiert sein kann, oder R^{10} zusammen mit R^{12} und Y^3 einen 4- bis 6-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(CH₂) - ersetzt sein kann,

wobei ein an ein Stickstoffatom innerhalb der Gruppe R¹⁰ gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest, beispielsweise den Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyl-oxycarbonylrest, ersetzt sein kann,

R¹² ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, der in \(\times - Stellung durch eine \) Phenyl-, Pyridinyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder 4-Methyl-1-piperazinyl-Gruppe substituiert sein kann,

eine Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonyl-, die Cyan- oder Aminocarbonylgruppe oder ein freies Elektronenpaar, wenn Y^3 ein Stickstoffatom darstellt, und

 R^{13} und R^{14} jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Y^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R^{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist und R^{13} ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern Y^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R^{10} zusammen mit R^{13} und der eingeschlossenen Doppelbindung einen partiell hydrierten oder aromatischen fünf-oder sechsgliedrigen, mono- oder bicyclischen Carbocyclus oder Heterocyclus, der ein oder zwei Stickstoffatome enthält,

darstellen,

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfassen können und

alle vorstehend genannten Cycloalkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Cycloalkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 5 bis 7 Kohlenstoffatome umfassen können,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Eine besonders zu erwähnende Untergruppe von besonders bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

A, R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend für die besonders bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I erwähnt definiert sind und

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimida-zol-1-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder zwei Stickstoffatome enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen Pyridinyl-Rest substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe als auch an den Pyridinyl-Rest jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können.

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Nitro-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Alkanoyl-, Cyan- oder Trifluormethoxygruppen mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

bedeutet.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Eine weitere besonders zu erwähnende Untergruppe von besonders bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend für die erstgenannte besonders bevorzugte Untergruppe definiert sind,

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1-yl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen im Kohlenstoffgerüst durch eine Phenyl-, Pyridinyloder Diazinyl-Gruppe substituiert sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder zwei Stickstoffatome enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen Pyridinyl-Rest substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe als auch an den Pyridinyl-Rest jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätz-

lich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Nitro-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Alkanoyl-, Cyan- oder Trifluormethoxygruppen mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

und A die Einfachbindung bedeuten,

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere und deren Salze.

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe, wobei die vorstehend genannten aromatischen Reste zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

durch eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, Pyridinyl-, 1H-Indol-3-yl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe substituiert ist,

oder eine gegebenenfalls am Stickstoffatom zusätzlich durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine Phenylgruppe, die durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Nitro-, Methoxy-, Trifluor-methyl-, Hydroxy-, Amino- oder Acetylaminogruppen mono-oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, Pyridinyl-, 1H-Indol-3-yl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe substituiert ist.

oder den Rest der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^5 & (CH_2)_0 \\
\hline
R^0 & (CH_2)_p
\end{array}$$

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

c die Zahl 2 oder, sofern \mathbf{Y}^1 und \mathbf{Y}^2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

 ${\rm Y}^1$ das Stickstoffatom, sofern ${\rm R}^5$ ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

 ${\tt R}^5$ ein freies Elektronenpaar, wenn Y 1 das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y 1 das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, die Cyan- oder Phenylgruppe,

 R^6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R^5 eine zusätzliche Bindung,

 R^7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist und R^5 und R^6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit R^N die 1,4-Butadienylengruppe,

 $R^{\rm N}$ das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine oder zwei Phenyl- oder Pyridinyl-Gruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

oder durch eine Hydroxy- oder Methoxygruppe substituiert sein kann,

eine Phenylgruppe, die durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methylgruppen, Nitro-, Methoxy-, Ethoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy- oder Cyangruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder eine durch eine Methylendioxygruppe substituierte Phenylgruppe.

eine 2-Pyridinyl- oder 4-Pyridinylgruppe,

eine Amino-, Benzoylamino-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Methylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-Nmethylamino-, N-(Methylaminocarbonyl)-N-methylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-(4-fluorphenyl)amino-, N-(Methylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, [N-Phenyl (methylamino)] carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-methylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-phenylami-no-, Benzoylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-Gruppe oder eine im Phenylring gegebenenfalls durch eine Aminocarbonylamino- oder Methylsulfonylamino-gruppe substituierte Phenylaminogruppe,

eine 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, eine 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-vl-, 1,3,3a,4,5,6,7,7a-Octahydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-, 1,3(2H)-Dioxo-1H-isoindol-2-yl-, 1H-Benzimidazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 2(3H)-Oxobenzoxazol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-d]pyrimidin-3-v1-. 2,3,4,5-Tetrahydro-2(1H)-oxo-1,3-benzodiazepin-3-yl-, 3.4-Dihydro-2(1H)-oxopyrido[2.3-d]pyrimidin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinolin-3-vl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-vl-, 3,4,4a,5,6,7,8,8a-Octahvdro-2(1H)-oxochinazolin-3-vl-. 1.1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 2,4-Dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl-, 1,3-Dihydro-5-methyl-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl-, 2,5-Dioxo-4-phenylimidazolidin-1-vl-, 2,5-Dioxo-4-(phenylmethyl)-imidazolidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2,2-dioxido-2,1,3benzothiadiazin-3-yl-, 1,3-Dihydro-4-(4-biphenylyl)-2(2H)oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-(2-naphthyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4,5-diphenyl-2(2H)-oxoimidazol-1yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl-, 4-Phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-1-yl-, 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrido[4,3-d]pyrimidin-3-yl- oder 2,3-Dihydro-4(1H)-oxochinazo-lin-3-yl- Gruppe,

wobei die vorstehend erwähnten mono- und bicyclischen Heterocyclen an einem der Stickstoffatome durch eine Methoxycarbonylmethylgruppe substituiert Sein können und/oder

die vorstehend erwähnten mono- und bicyclischen Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst und/oder an den in diesen Gruppen enthaltenen Phenylgruppen durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Trifluormethyl-, Methoxy-, Hydroxy-, Amino-, Nitro-, Phenyl-, Phenylmethyl-, Carboxy-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Hydroxyethylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl- oder (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und eine Mehrfachsubstitution mit den drei letztgenannten Substituenten ausgeschlossen ist,

oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R 5 und R 6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R N zusammen mit R 7 auch die 1,4-Butadienylengruppe,

oder, sofern Y¹ ein Kohlenstoffatom darstellt, \mathbb{R}^N zusammen mit \mathbb{R}^5 unter Einschluß von Y¹ auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten fünf- oder sechsgliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus,

der benachbart zu einem Stickstoffatom eine Carbonylgruppe im Ring enthalten kann,

an einem der Stickstoffatome durch eine Phenylgruppe substituiert sein kann und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert sein kann,

darstellen.

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome,
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR1-, in der
 - R¹ das Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,
- \mathbb{R}^{11} das Wasserstoffatom, eine Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl- oder eine Methylgruppe,
- n die Zahl 1 und m die Zahl 0 oder
- n die Zahl 0 und m die Zahl 1.
- R² eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl- oder Alkylthiazolylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, eine Pyridinyl- oder Chinolinylgruppe,
 - wobei die vorstehend genannten Phenyl- und Naphthylreste durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch verzweigte oder unverzeigte Alkylgruppen mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen, durch Alkoxygruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, durch Vinyl-, Allyl-, Trifluormethyl-, Methylsulfonyloxy-, 2-(Dimethylamino)ethoxy-, Hydroxy-, Cyan-, Nitro- oder Aminogruppen, durch Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyloder Furylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können und eine Mehrfachsubstitution mit den fünf letztgenannten Substituenten ausgeschlossen ist,

A eine Bindung oder den über die Carbonylgruppe mit der Gruppe $-NR^3R^4$ der Formel (I) verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

in dem

R8 und R9 zusammen eine n-Propylengruppe oder

R8 das Wasserstoffatom oder die Methylgruppe und

 R^9 das Wasserstoffatom oder eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

die in ω -Stellung durch eine Amino-, Methylamino-, Dimethylamino-, Aminoiminomethylamino- oder Aminocarbonylaminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend genannten Substituenten ein an ein Stickstoffatom gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest, beispielsweise den Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylrest, ersetzt sein kann,

darstellen.

R3 das Wasserstoffatom oder

eine in ω -Stellung gegebenenfalls durch eine Amino-, Methyl-amino-, Dimethylamino- oder 4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinyl-Gruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

 \mathbb{R}^4 das Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe

oder ${\bf R}^3$ und ${\bf R}^4$ zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

in dem

 $\rm Y^3$ das Kohlenstoffatom oder, wenn $\rm R^{12}$ ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom,

r die Zahl 1,

q die Zahl 1,

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Dialkylamino-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Phenylaminocarbonylamino-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylmethyl-, Carboxymethyl- oder Carboxy-Gruppe oder eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Ring,

eine Benzoyl-, Pyridinylcarbonyl-, Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinylgruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Acetyl-, Methyl-, Ethyl- oder Methoxygruppe oder durch eine im Alkylrest gegebenenfalls hydroxysubstituierte Dimethylaminoalkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest substituiert sein können.

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2H-imidazolyl-Gruppe, die an der Doppelbindung mit einem Benzol- oder Pyridinring kondensiert sein kann, eine 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-(Dimethylamino)-1piperidinyl-, 4-Piperidinyl- oder 4-Morpholinylgruppe, wobei das Stickstoffatom der 4-Piperidinylgruppe durch eine
Alkanoyl- oder Alkylgruppe mit jeweils 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Benzoyl-, Methylsulfonyl-, 3-Carboxypropionyl-, Cyclopropylmethyl-, Alkoxycarbonylmethyloder Carboxymethylgruppe oder durch einen Schutzrest, beispielsweise die Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylgruppe, substituiert sein kann, eine Hexahydro-1H1-azepinyl-, 8-Methyl-8-azabicyclo(3,2,1)oct-3-yl-, 4Alkyl-1-piperazinyl-, Hexahydro-4-alkyl-1H-1,4-diazepin-1yl-, 1-Alkyl-4-piperidinylcarbonyl- oder 4-Alkyl-1-piperazinylcarbonylgruppe,

oder

 $\rm R^{10}$ zusammen mit $\rm R^{12}$ und Y 3 einen 5-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(CH $_3$) - ersetzt sein kann,

 R^{12} ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, der in ω -Stellung durch eine 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder 4-Methyl-1-piperazinyl-Gruppe substituiert sein kann.

eine Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonyl- oder die Cyangruppe, $% \left\{ 1,2,\ldots,n\right\}$

ein freies Elektronenpaar, wenn \mathbf{Y}^3 ein Stickstoffatom darstellt, und

 ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{13}$ und ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{14}$ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Υ^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R^{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist und R^{13} ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern Y^2 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R^{10} zusammen mit R^{13} und der eingeschlossenen Doppelbindung eine über den Fünfring ankondensierte Indolgruppe

darstellen.

wobei alle vorstehend genannten Alkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere und deren Salze.

Eine besonders zu erwähnende Untergruppe von ganz besonders bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

A, R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend für die ganz besonders bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I erwähnt definiert sind und

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine Phenylgruppe, die durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Nitro-, Methoxy-, Trifluor-methyl-, Hydroxy-, Amino- oder Acetylaminogruppen monoder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder

durch eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, Pyridinyl-, 1H-Indol-3-yl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe substituiert ist.

darstellt,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

Eine weitere besonders zu erwähnende Untergruppe von ganz besonders bevorzugten Verbindungen der allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

 \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^{11} , X, Z sowie m und n wie vorstehend für die erstgenannte besonders bevorzugte Untergruppe definiert sind,

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe, wobei die vorstehend erwähnten aromatischen Reste durch ein Fluor-, Chloroder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

oder durch eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, Pyridinyl-, 1H-Indol-3-yl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe substituiert ist,

und A die Einfachbindung bedeuten,

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze. Als ganz besonders bevorzugte Verbindungen seien beispielsweise folgende genannt:

- (1) $1-[N^2-[N-[[[2-(2-Methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (3) $1-[N^2-[N-\{[[2-(2,5-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (5) 1-[N²-[N-[[[2-(2,3-dimethoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (6) 1-[N2-[N-[[[2-(3-Methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D,L-tyrosyl]-D,L-lysyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (8) 1-[N²-[N-[[[2-(3,4-dihydroxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D,L-tyrosyl]-D,L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (9) 1-[N²-[N-[4-(2-Methoxyphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (10) 1-[N²-[N-[4-(3-Methoxyphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3.5-dibrom-D-tvrosvl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (11) $1 [N^2 [N [(2-Phenylethyl) amino] carbonyl] 3, 5-dibrom-D-tyrosyl] L-1ysyl] 4 (4-pyridinyl) piperazin$

- (13) $1-[N^2-[N-[[2-(3-Methoxypheny1)ethy1]amino]carbony1]-3-(1-naphthy1)-D-alany1]-L-lysy1]-4-(4-pyridiny1)-piperazin$

- (16) $1 [N^2 [N [[[2 (3 Methoxyphenyl) ethyl] methylamino] carbonyl] -3,5 dibrom -D tyrosyl] -L [lysyl] -4 (4 pyridinyl) piperazin$
- $(17) \qquad 1-[N^2-[N-(4-Phenyl-1-piperazinyl)] -3,5-dibrom-D-tyrosyl] -L-lysyl] -4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- $(20) \qquad 1-[N^2-[N-[[[2-(3-Methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dichlor-D,L-tyrosyl]-D,L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (22) 1- $[N^2-[N-(4,4-Diphenyl-1-piperidinyl) carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- (23) $1 [N^2 [N (4-Phenyl-1-piperidinyl) carbonyl] -3,5-dibrom-D-tyrosyl] -L-lysyl] -4- (4-pyridinyl) -piperazin$
- $(24) \qquad 1-\{N^2-[N-[4-(4-Fluorphenyl)-1-oxobutyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- $(25) \qquad 1-\{N^2-\{N-\{4,4-Dipheny1-1-oxobuty1\}-3,5-dibrom-D-tyrosy1\}-L-1ysy1\}-4-(4-pyridiny1)-piperazin$
- (26) 1-[N²-[N-[4-Cyclohexyl-1-oxobutyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $(27) \qquad 1 [N^2 [N [4 (4 Acetylaminophenyl) 1 oxobutyl] 3,5 dibrom-D-tyrosyl] L-lysyl] 4 (4 pyridinyl) piperazin$
- $\begin{array}{lll} (28) & 1-\left[N^2-\left[N-\left(4-\left(2-\text{Methoxypheny1}\right)-1-\text{piperaziny1}\right]\text{carbony1}\right]-3,5-\text{dichlor-D,L-tyrosy1}\right]-D,L-1ysy1]-4-\left(4-\text{pyridiny1}\right)-\text{piperazin} \end{array}$
- $\begin{tabular}{ll} (30) & 1-[N^2-[N-[4-(2-Chlorphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin \\ \end{tabular}$
- $\begin{tabular}{ll} (32) & $1-[N^2-[N-(4-Methyl-1-piperazinyl)\,carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin \end{tabular}$
- (33) $1-[N^2-[N-[4-(2-Hydroxyethyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

```
\label{eq:condition} \begin{array}{ll} (34) & 1 - [N^2 - [N - [4 - (4 - Pyridinyl) - 1 - piperazinyl] carbonyl] - 3,5 - dibrom - D - tyrosyl] - L - 1ysyl] - 4 - (4 - pyridinyl) - piperazin \\ \end{array}
```

- (36) 1-[N²-[N-[4-(Diphenylmethyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
 - (37) $1-[N^2-[N-[4-(Phenylmethyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
 - $\label{eq:continuous} $1-\{N^2-\{N-\{4-(4-Nitrophenyl)-1-piperazinyl\}\ carbonyl\}-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
 - (39) 1-[N2-[N-[4-(Ethoxycarbonyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
 - (40) 1-[N²-[N-[[[3-(2-Methoxyphenyl)propyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
 - (41) $1-[N^2-[N-[[[2-(3-Bromphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
 - (42) $1-[N^2-[N-[[[2-(3-Nitrophenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
 - $(43) \qquad 1-\{N^2-\{N-\{[\{2-(3-Acetylaminophenyl)ethyl]amino\} carbonyl\}-3,5-dibrom-D-tyrosyl\}-L-lysyl\}-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
 - (44) 1-{N²-{N-[[[2-(3-Bromphenyl)ethyl]amino]carbonyl}-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N⁶-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
 - $(45) \qquad 1-[N^2-[N-[(1,2,4,5-Tetrahydro-3H-3-benzazepin-3-y1) carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- $(47) \qquad 1-[N^2-[N-[[[2-(3-Fluorphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- $(49) \qquad 1 [N^2 [4-Amino-3,5-dibrom-N-[[(2-phenylethyl)amino] carbonyl] D-phenylalanyl] L-lysyl] 4 (4-pyridinyl) piperazin$
- $\begin{array}{ll} (50) & 1 [N^2 [N [4 (2 Methoxyphenyl) 1 piperidinyl] \, carbonyl] \, \\ 3, 5 dibrom D tyrosyl] L lysyl] 4 (4 pyridinyl) piperazin \\ \end{array}$

- $\begin{tabular}{ll} $1-[N^2-[N-[4-(4-Bromphenyl)-1-oxobutyl]-3,5-dibrom-D-ty-rosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin \end{tabular}$
- (55) $1-[N^2-[N-[4-(1H-Indol-3-y1)-1-oxobuty1]-3,5-dibrom-D-tyrosy1]-L-lysy1]-4-(4-pyridiny1)-piperazin$
- $(56) \qquad 1-[N^2-[N-(4,4-Diphenyl-1-piperidiny1) \ carbonyl]-3,5-dibrow-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- 71 -

- (57) 1-[N2-[N-(4-0xo-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4,5]dec-8-yl)carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- 1-[N2-[N-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- 1-[N2-[N-[4-(1.3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-(59) 1-piperidinyl]carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (60) 1-[N2-[N-[4-(2-Chlorphenvl)-1-piperazinyl]carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperidin
- 1-[N2-[N-[4-(2-Chlorphenvl)-1-piperazinyl]carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- 1-[N2-[N-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin
- $1-[N^2-[N-[[[2-(2-Cyclohexyl)ethyl]amino]carbonyl]-$ 3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $1-[N^2-[N-[4-(2-Chlorphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5$ dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- 1-[N2-[N-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin

- (66) $1-[N^2-[N-(4-(Aminocarbonyl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-1ysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (67) $1 [N^2 [N [[2 (1H Indol 3 yl)]]] = mino[carbonyl] 3,5 dibrom D tyrosyl] L lysyl] 4 (4 pyridinyl) piperazin$
- (68) 1-[N²-[N-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-1ysyl]-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin
- (69) 1-[N²-[N-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]4-(2-pyridinyl)-piperazin
- $(70) \qquad 1-[N^2-[N-(4-0xo-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro\{4,5]dec-8-yl) carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin$
- (71) $1-[N^2-[N-(4,4-Diphenyl-1-piperidinyl)]$ -3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-1ysyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin

- (74) $1 [N^2 [N [4 (2, 3 Dichlorphenyl) 1 piperazinyl] carbonyl] 3, 5 dibrom D tyrosyl] L 1ysyl] 4 (4 pyridinyl) piperazin$
- (75) $1-[N^2-[N-[4-(3,5-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl] carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- (76) 1-[N²-[N-[4-(2-Cyanphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $\label{eq:continuous} $$1-[N^2-[N-(4-0xo-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4,5]dec-8-yl) carbonyl]-3,5-dibrom-D,L-phenylalanyl]-N^6-(1,1-dimethyl-ethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (79) 1-[N²-[N-[4-[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- $(81) \qquad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-py-ridinyl)-piperidin$
- $\label{eq:continuous} $1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-piperbonyl]-piperazin$
- (83) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $(85) \qquad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-phenylpiperazin$

- (86) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-6-methyl-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (87) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-methy1-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (88) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5,6-dichlor-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (89) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-3-(methoxycar-bonylmethyl)-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl]-1-piperidinyl}carbo-nyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (91) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3,3a,4,5,6,7,7a-octahydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (92) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(benzoylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (93) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(aminocarbonyl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (94) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-Oxo-1-phenyl-1,3,8-triaza-spiro[4,5]dec-8-yl) carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (95) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(benzoylamino)-1-piperidinyl]car-bonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- (96) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-6-methyl-2(2H)-oxo-benzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (97) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-5-methyl-2(2H)-oxo-benzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (98) 3,5-Dibrom-N²-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosinamid
- (99) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-l-yl)-l-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-methylpiperazin
- (100) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)piperazin
- $\label{eq:condition} $$(101) = 1-[3,5-Dibrom-N-[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-D-tyrosyl]-4-phenylpiperazin$
- (102) 3,5-Dibrom-N²-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N,N-diethyl-D-tyrosinamid
- $(103) \quad 3,5-Dibrom-N^2-[\{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N-[(4-(dimethylamino)butyl]-D-tyrosinamid$
- (104) 1-[3-Brom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (105) 1-[3-Brom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (106) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[1-(1,1-dimethylethoxy-carbonyl)-4-piperidinyl]piperazin

- (107) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-cyan-4-phenyl-1-piperidinyl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (108) 1-[3,5-Dibrom-N-[(4-oxo-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro-[4,5]dec-8-yl)carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (109) 1-{3,5-Dibrom-N-{(4-cyan-4-phenyl-1-piperidinyl)carbonyl}-D-tyrosyl}-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (110) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-py-ridinyl)-piperazin
- (111) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-py-rimidinyl)-piperazin
- (112) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin
- (113) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4(pyrazinyl)-piperazin
- $\label{eq:condition} \begin{array}{ll} 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-oxo-1-phenyl-1,3,8-triaza-spiro[4,5]dec-8-yl) carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin \end{array}$
- (115) 1-[3,5-Dibrom-N-[(4-oxo-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro-[4,5]dec-8-yl)carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin
- (116) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,4(1H,3H)-dioxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- (117) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(2,4(1H,3H)-dioxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- 77 -

- (118) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(aminocarbonyl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (119) 1-[4-Amino-3.5-dibrom-N-[(4-oxo-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4,5]dec-8-yl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(pyrazinyl)-piperazin
- (120) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1yl) -1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(2-pyrimidinyl)-piperazin
- (121) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxo-imidazo-[4,5-b]pvridin-3-vl)-1-piperidinvl]carbonvl]-D-tvrosvl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (122) 1-[4-Amino-3.5-dibrom-N-[[4-(1.3-dihydro-2(2H)-oxo-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (123) cis-1-[3.5-Dibrom-N-[[4-(1.3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-cyclohexyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- (124) trans-1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-cyclohexyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- (125) 1-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-vl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dimethyl-D,L-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin
- 1-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl])-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dimethyl-D,L-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)piperidin

- $(127) \quad 1-[N-[\{4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-pi-peridinyl] \\ -3,5-dimethyl-D,L-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (128) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperazin
- (129) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(pyrazinyl)-piperazin
- (130) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin
- (131) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-oxo-1-phenyl-1,3,8-triaza-spiro[4,5]dec-8-yl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-methoxyphenyl)-piperazin
- (132) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-oxo-1-phenyl-1,3,8-triaza-spiro[4,5]dec-8-yl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperazin
- (133) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazcl-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(2-methoxyphenyl)-pi-perazin
- (134) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (135) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (136) 1-[N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- 79 -

- (138) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3(2H)-dioxo-1H-isoindol-2-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $\label{eq:continuous} $$ 1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxoimida-zo[4,5-b]pyridin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- $(140) \quad 1 [N^2 [3,5-Dibrom-N-[[4-(2,4(1H,3H)-dioxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl] carbonyl] -D-tyrosyl] -N^6 (1,1-dimethyl-ethoxycarbonyl) -L-lysyl] -4 (4-pyridinyl) -piperazin$
- (141) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxoimida-zo[4,5-b]pyridin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (142) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(2,4(1H,3H)-dioxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (143) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)piperidin
- $\label{eq:continuous} $$(144) = 1-[3,5-Dibrom-N-[(4'(3'H)-oxospiro[piperidin-4,2'(1'H)-chinazolin]-1-y1)carbony1]-D-tyrosy1]-4-(4-pyridiny1)-piperidin$
- (145) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazo-[4,5-b]pyridin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin

- $(146) \quad 1-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-pi-peridinyl] \ carbonyl]-D, L-3-(4-pyridinyl) \ alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (147) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxo-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (148) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (149) 1-{3,5-Dibrom-N-[{4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl)-1-piperidinyl}carbonyl}-D-tyrosyl}-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (150) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-(methoxycarbonyl)-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (151) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-(hydroxycarbonyl)-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (152) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (153) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- $\label{eq:condition} $1-\{N^2-\{3,5-Dibrom-N-\{[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl\}-D-tyrosyl\}-L-lysyl\}-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- (155) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperazin
- (156) 1-[3,5-Dibrom-N-[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(2-fluorphenyl)-piperazin
- (157) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-fluorphenyl)-piperazin
- (158) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(phenylaminocarbonylamino)-1-piperidinyl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (159) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[N-(aminocarbonyl)-N-phenyl-amino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (160) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(aminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (161) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-py-rimidinyl)-piperazin
- (162) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[2(3H)-oxobenzoxazol-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (163) 1-[N-[[4-(Aminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (164) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(phenylaminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (165) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyrimidinyl)-pipera-zin
- (166) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(methylaminocarbonylamino)-1-piperidiny1]carbony1]-D-tyrosy1)-4-(4-pyridiny1)-piperidin
- (167) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(aminocarbonyl)-methylamino]-l-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (168) $1-[N^2-[N-[[4-(Aminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N⁶-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (169) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(3-pyridinyl)-piperazin
- (170) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(3-pyridinyl)-piperazin
- $(171) \quad 1-\{3,5-Dibrom-N-[\{4-(phenylaminocarbonylamino)-1-pi-peridinyl]-carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (172) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(phenylaminocarbonylamino)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(173) \quad 1-[2,5-dibrom-N-[\{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D, L-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- $\label{eq:continuous} \begin{array}{ll} (174) & 1\hbox{-}[2,5\hbox{-}dibrom\hbox{-N-}[\{4\hbox{-}(1,3\hbox{-}dihydro-2\,(2H)\hbox{-}oxobenzimidazol-1-yl)\hbox{-}1-piperidinyl]carbonyl]\hbox{-}D, L-phenylalanyl]\hbox{-}4\hbox{-}(4\hbox{-}pyridinyl)\hbox{-}piperazin \end{array}$
- (175) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(aminocarbonyl)-N-phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- (176) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(methylaminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N⁶-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-1ysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (178) 1-{3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(methylaminocarbonyl)-methylami-no]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (179) 1-[N²-[N-[[4-(Aminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- $\label{eq:continuous} $$1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[4-[N-(methylaminocarbonyl)methyl-amino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N^6-(1,1-dimethyl-ethoxycarbonyl)-L-1ysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (181) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(aminocarbonyl)methylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- $\label{eq:continuous} $1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(methylaminocarbonyl)amino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-pi-peridin$
- (183) 1-[N²-{3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(methylaminocarbonyl)methylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (184) 1-[N²-[N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin

- (185) 1-[N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)phenylamino]-1-piperidi-nyl]carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridi-nyl)-piperidin
- (186) 1-[N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)phenylamino]-1-piperidinyl]-carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (187) 1-[N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)phenylamino]-1-piperidinyl]-carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (189) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1H-indol-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $\label{eq:continuous} $$ 1-[N^2-[2,5-Dibrom-N-[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-phenylalanyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-pi-perazin$
- $\label{eq:carbonyl} $$ 1-[N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)]]] 2-[4-[4-pyridinyl]] 2-[4-pyridinyl] 2-[4$
- (193) 1-[3-Brom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-phenylpiperazin
- (194) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-cyclohexyl-4-pi-peridinyl)-piperazin

- (195) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N⁶-(1,1-dime-thylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(196) \quad 1-[N^2-[N-[[4-(2-Cyanphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- $(197) \quad 1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- $(198) \quad 1 [N^2 [N [\{4 (2 Cyanphenyl) 1 piperazinyl] \cdot carbonyl] 3, 5 dibrom D tyrosyl] L 1ysyl] 4 (1 piperidinyl) piperidin$
- (199) 1-[3,5-Dichlor-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(200) \quad 1-[3,5-Dichlor-N-[\{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (201) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-6-hydroxy-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (202) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-morpholinyl)-piperidin
- (203) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(ethoxycarbonyl)-piperidin

- (204) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(dimethylamino)-piperidin
- (205) 1-[3-Brom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (206) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-pyrrolidinyl)-piperidin
- (207) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(methoxycarbonyl)-4-phenylpiperidin
- (208) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-L-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (209) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-L-tyrosyl]-D-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (210) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-D-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (211) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(hydroxycarbonyl)-piperidin
- (212) $1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N⁶, N⁶-dimethyl-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

- (214) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-l-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-piperidinyl)-piperazin
- (215) 1-[3,5-Dibrom-N-[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-piperidin
- (216) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxo-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl)-piperidin
- $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} (217) & $1-[N^2-[3-Brom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-tyrosyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxy-carbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin \\ \end{tabular}$
- (219) (R)-1-[2-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N-methylamino]-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (220) (R)-1-[2-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]amino]-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- $\label{eq:condition} \begin{tabular}{ll} (222) & 3,5-Dibrom-N^2-[\{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N-[(2-[4-(1-piperidinyl)-1-pi-peridinyl]ethyl]-D-tyrosinamid \end{tabular}$
- (223) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[5-[(4-morpholinyl)carbonyl]-1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (224) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[5-[(4-methyl-1-piperazinyl)carbo-nyl]-1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]-carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (225) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (226) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-pi-peridinyl)-piperidin
- (227) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-y1)-1-piperidiny1]carbony1]-D-phenylalany1]-4-(1-piperidiny1)-piperidin
- (228) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $\label{eq:condition} \begin{tabular}{ll} (229) & 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazo-[4,5-d]pyrimidin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin \end{tabular}$
- (230) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

- (231) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,3,4,5-tetrahydro-2(1H)-oxo-1,3-benzodiazepin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (232) 1-[N²-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-ly-syl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (233) 1-[N²-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-ly-syl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (234) 1-[N²-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-ly-syl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (235) 1-[N2-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(236) \quad 1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[\{4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- $\label{eq:continuous} $$ (237) \quad 1-[N^2-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (239) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (240) = 1 [4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl] D-phenylalanyl] 4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- $(241) \quad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-pheny1-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (242) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (243) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (244) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimida-zol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-pi-peridinyl)-piperazin
- (245) (R)-1-[2-[N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxopyrido[2,3-d]pyrimidin-3-y1)-1-piperidiny1]carbony1]amino]-3-(4-amino-3,5-dibrompheny1)-propy1]-4-(1-piperidiny1)-piperidin
- (246) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-(1,3-dihydro-2(2H)oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(247) \quad 1-[N^2-[2,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H) oxobenzimida-zol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (248) 1-[N2-[3,5-Dibrom-N-[4-[2(3H)-oxobenzoxazol-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- $\label{eq:carbonyl} $$ 1-[N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)]] 1-piperidinyl]-carbonyl]-4-amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-[(1-piperidinyl)] 1-piperidinyl) $$$ piperidin $$$$
- (250) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (251) 1-[N²-[2,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (252) 1-[N²-[2,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-L-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (253) 1-[N²-[2,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $\label{eq:continuous} $$(254) = 1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$
- (255) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-[N-(Aminocarbonyl)phenylamino]-l-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $(256) \quad 1-[N^2-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin$
- (257) 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-glycyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- (258) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(benzoylaminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (259) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(benzoylaminocarbonylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (260) 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxo-benzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-B-alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (261) 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-N-methylqlycyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (262) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[N-(phenylaminocarbonyl)-phenylamino)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-py-ridinyl)-piperazin
- (263) 1-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-[3-(2-thienyl)-D-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (264) 4-Amino-3,5-dibrom-N²-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N-methyl-N-[3-(4-methyl-1-piperazinyl)propyl]-D-phenylalaninamid
- (265) 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-glycyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (266) 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxo-benzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

```
(267) \quad 1-[N^2-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[N-(methylaminocarbonyl)phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
```

- $\begin{array}{lll} (268) & 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl] \ carbonyl]-D-phenylalanyl]- \\ L-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin \\ \end{array}$
- (269) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-y1]-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (270) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-yl]-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (271) 1-[N²-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[N-(methylaminocarbo-nyl)phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-ly-syl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(272) \quad 1 [N^2 [[4-(1,3-Dihydro-2(2H) oxobenzimidazol-1-yl) -1-pi-peridinyl] carbonyl] -1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl) -D-tryptyl] -4-(1-piperidinyl) -piperidin$
- (273) 1-[N-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-N-methylqlycyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (274) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinoxalin-3-yl]-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-pi-perazin
- (275) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinoxalin-3-yl]-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (276) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[N-(aminocarbonyl)-N-(4-fluorphenyl)amino]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl)-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (277) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-4-methyl-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(278) \quad 1-[N^2-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-4-methyl-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (279) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenz-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[3-dimethylamino)propyl]-piperidin
- $(280) \quad 1-[N^2-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-4-methyl 1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (281) 1-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-D-tryptyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (282) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (283) 1-[N2-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-yl]-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (284) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin

```
(285) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-
4-[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-
1,4-dioxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
```

- $(286) \quad 3,5-Dibrom-N^2-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N-[2-(4-methyl-1-piperazi-nyl)ethyl]-D-tyrosinamid$
- (288) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(7,9-dihydro-6,8-dioxo-1H-purin-9-yl)-1-piperidinyl]carbonyl}-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-pi-peridin
- (289) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (290) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (291) (R,S)-1-[2-(4-Amino-3,5-dibrombenzoyl)-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-4-oxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (292) (R)-1-[3-(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)-2-[N-[[4-(3,4-di-hydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]ami-no[propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (294) 1-[N²-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]N⁶,N⁶-dimethyl-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (295) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-N⁶, N⁶-dimethyl-L-ly-syl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (296) (R,S)-1-[2-(4-Amino-3,5-dibrombenzoyl)-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-4-oxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (297) (R)-1-[3-(4-Amino-3,5-dibrompheny1)-2-[N-[[4-(1,3-di-hydro-4-pheny1-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidiny1]carbo-ny1]amino]propy1]-4-(1-piperidiny1)-piperidin
- (299) (R) -1-[3-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-2-[N-[[4-(3,4-di-hydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]amino]propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (300) (R)-1-[3-(4-Amino-3-bromphenyl)-2-[N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]amino]propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (301) (R)-1-[3-(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)-2-[N-[[4-(1,3-di-hydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]amino]propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $\label{eq:condition} $$(302) \quad (R,S)-1-[2-(4-Amino-3,5-dibrombenzoyl)-4-[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-4-oxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$

- (303) 1-[4-Amino-N-[[4-[2-(aminocarbonylamino)phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (304) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(methoxycar-bonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (305) 1-[4-Amino-N-[[4-[2-(methylsulfonylamino)phenylamino]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-pi-peridinyl)-piperidin
- (306) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxycar-bonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (307) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(methoxycar-bonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (308) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4,4a,5,6,7,8,8a-octahydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (309) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxy-carbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (310) 1-[4-Amino-N-[[4-[7-(aminocarbony1)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (311) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[7-(2-hydroxyethylaminocar-bonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (312) 1-[4-Amino-N-[[4-[7-(aminocarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (313) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[7-(2-hydroxyethylaminocar-bonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- $(314) \quad 1 [4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,1-dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (315) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,1-dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (316) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimi-dazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (317) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperazin
- (318) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperazin
- (319) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-fluorphenyl)-piperazin
- $(320) \quad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-fluorphenyl)-piperazin$

- (321) 1-[3,5-Dibrom-N-[4-(1,1-dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benz-othiadiazin-2-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (322) trans-1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl)-1-cyclohexyl]carbonyl}-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (323) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-6,7-dimethoxy-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (324) 1-[N-[[4-(5-Chlor-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (325) 1-[3,5-Dibrom-N-[[3-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-pyrrolidiny1]carbony1]-D-tyrosy1]-4-(4-pyridiny1)-piperidin
- (326) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (327) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (329) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(4-methoxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pvridinyl)-piperidin

- (330) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(4-methoxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (331) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(4-methoxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (332) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]-pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (333) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]-pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (334) 1-[N-[[4-(1,3-dihydro-4-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(4-pyridinyl)-D,L-alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- $(335) \quad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothie-no[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (336) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]py-rimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (337) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]-pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (338) (R)-1-[3-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-2-[N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbo-nyl]amino]propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (339) (R)-1-[3-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-2-[N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno{3,2-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl)carbonyl]-amino]propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (340) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (341) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (342) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(3-thienyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (343) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(3-thienyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4piperidinyl)-piperidin
- (344) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimida-zol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (345) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepi-nyl)-piperidin
- (346) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-cxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(he-xahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (347) 1-[4-Amino-3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin

- (348) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,4-dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (349) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,4-dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (350) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (351) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (352) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (353) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(3-thienyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (354) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (355) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,4-dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (356) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(exo-8-methyl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl)-piperazin

- (357) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-(1,3-dihydro-4-(3-thienyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl}-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (358) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-ty-rosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (359) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (360) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-thieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (361) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-thieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (362) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-thieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(363) \quad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]-arbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin$
- (364) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-ty-rosyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (365) 1-[N2-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluorme-thyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- (366) 1-[4-Amino-3,5-Dibrom-N-[{4-(3,4-dihydro-2/1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-ethyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (367) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-ethyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (368) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-ethyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (369) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[4-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperazin
- (370) 1-[4-Amino-3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-ethyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (371) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-ethyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (372) 4-(1-Acetyl-4-piperidinyl)-1-[4-amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(lH)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-piperidin
- (373) 1-[4-Amino-N-[[4-(6-brom-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (374) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-methyl-4-phe-nyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(375) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(3-nitro-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(376) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(3-methoxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(377) 1-[4-Amino-N-[[4-[4-(3-bromphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenyl-alanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(378) $1-\{N^2-\{3,5-Dibrom-N-[\{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimi-dazol-1-yl\}-1-piperidinyl\} carbonyl\}-D-tyrosyl\}-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin$

(379) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-fluor-phenyl)-piperazin

(380) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-OXOimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperazin

(381) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(3-pyridinyl)-piperazin

(382) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidiny1]carbony1]-D-tyrosy1]-4-(3-pyridiny1)-piperazin

(383) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(3-pyridinyl)-piperazin

(384) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,1-dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzo-thiadiazin-2-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- (385) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-{1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(3-pyridinyl)-piperazin
- (386) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-{1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (387) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin
- (388) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-0xoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(2-pyridinyl)-piperazin
- (389) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(phenyl-aminocarbonylamino)-piperidin
- (390) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-1-piperidinyl]-D-phenylalanyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- $(391) \quad 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-71]-1-piperidinyl]-1-piperidinyl]-D-tyrosyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin$
- $(392) \quad 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[4-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-1-yl]-1-piperidinyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$
- (393) 4-Cyan-1-[3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-phenylpiperidin
- (394) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-py-rimidinyl)-piperazin

- (395) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyrimidinyl)-piperazin
- (396) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyrimidinyl)-piperazin
- (397) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl)carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyrimidinyl)-piperazin
- (398) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochino-lin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (399) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluorphe-nyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(5-methoxy-4-pyrimidinyl)-piperazin
- (400) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-yl]-1-piperidiny1)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidiny1)-piperidin
- (401) 2-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-1,2,3,4-tetrahydro-5H-pyrido[4,3-b]indol
- (402) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (403) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-exochino-lin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

```
(404) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-ethylphenyl)-piperazin
```

- (405) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-fluorphenyl)-1,2,5,6-tetrahydropyridin
- (406) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-y1]-1-piperidiny1]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridiny1)-piperazin
- (407) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinolin-3-y1]-1-piperidiny1]carbony1]-D-tyrosy1]-4-(4-pyridiny1)-piperazin
- (408) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-(1-oxoethyl)phenyl]-piperazin
- (409) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-y1]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-(1-oxo-ethyl)phenyl]-piperazin
- $\label{eq:condition} $$ 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-fluorbenzoyl)-piperidin$
- (411) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-cyan-4-phenylpiperidin
- (412) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-fluorphenyl)-piperidin
- (413) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[(hexahydro-1-methyl-4-pyridinyl)carbonyl]-piperazin

- (414) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[3-(dimethylamino)propyl]-piperazin
- (415) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[3-(dimethylamino)propyl]-piperazin
- (416) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (417) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- $\label{eq:condition} $$1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[3-(trifluor-methyl)phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(exo-8-methyl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl)-piperazin$
- (419) 1-[N-[4-[[1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-y1]-1-piperidiny1]carbony1)-3-(trifluormethy1)-D,L-phenylalany1]-4-(exo-8-methy1-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-y1)-piperazin
- (420) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[7-(methoxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (421) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[7-(hydroxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (422) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[7-(methoxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (423) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[7-(hydroxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (424) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[7-(methylaminocarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (425) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-morpholinyl)-piperidin
- (426) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-cxochi-nazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(dimethylamino)-piperidin
- (427) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1]-1-piperidiny1]carbony1]-D-tyrosy1]-4-(1-pyrrolidiny1)-piperidin
- (428) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-morpholinyl)-piperidin
- (429) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(dimethylamino)-piperidin
- (430) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[7-[(4-methyl-1-piperazi-nyl) carbonyl]-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (431) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,5-dioxo-4-phenylimidazo-lidin-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(432) \quad 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(2,5-dioxo-4-phenylimidazolidin-1-yl)-1-piperidinyl] carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin$

- (433) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2,5-dioxo-4-(phenylmethyl)-imidazolidin-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (434) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[2,5-dioxo-4-(phenylmethyl)imidazolidin-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (435) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-{3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-pyrrolidinyl)-piperidin
- (436) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (437) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (438) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-cyclohe-xylpiperazin
- (439) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-cyclohexylpiperazin
- (440) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2,2-dioxido-2,1,3-benzothiadiazin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (441) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2,2-dioxido-2,1,3-benzothiadiazin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (442) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2,2-dioxido-2,1,3-benzothiadiazin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl}-D-phenyl-alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin

- (443) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluorphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (444) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluorphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (445) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluorphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-py-ridinyl)-piperazin
- $(446) \quad 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluorphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl] carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-me-thyl-4-piperidinyl)-piperidin$
- (447) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluorphe-nyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenyl-alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (448) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluor-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (449) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-fluor-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (450) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-N-methyl-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (451) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

- 113 -

- (452) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]-1.4-dioxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (453) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (454) (R.S)-1-[2-[(3.5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-1,4dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (455) (R.S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (456) 1-[3,4-Dichlor-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D, L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (457) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[1.3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]-1.4-dioxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (458) (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]-1.4-dioxobutyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (R,S)-1-[2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-(459) [3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-1,4dioxobutyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (460) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-cycloheptylpiperazin
- (461) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-cyclopentylpiperazin

- (462) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-4-methoxy-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (464) 1-[3,5-Bis-(trifluormethyl)-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (465) 1-[3,5-Bis-(trifluormethyl)-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (466) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-biphenylyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (467) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(2-naphthyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (468) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(2-naphthyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (469) 1-[3-Brom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (470) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(4-biphenylyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (471) 1-[N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(4-biphenylyl)-D,L-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(472) \quad 1-[3,5-Dibrom-N-[\{4-[1,3-dihydro-4-biphenylyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl]-1-piperidinyl] -D, L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (473) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(2-methoxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (474) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(2-methoxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (475) 1-[3,5-Bis-(trifluormethyl)-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (476) 1-[3,5-Bis-(trifluormethyl)-N-[{4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (477) 1-[3,4-Dichlor-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (478) 1-[3-Brom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-l-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-aze-pinyl)-piperidin
- (479) 1-[3-Brom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

- (480) 1-[3-Brom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (481) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[4-(3,4-dichlorphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (482) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[4-(3,4-dichlorphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (483) 1-[4-Amino-N-[[4-[4-(3-chlorphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenyl-alanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (484) 1-[4-Amino-N-[[4-[4-(3-chlorphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenyl-alanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (485) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-ben-zoyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (486) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methylsulfonyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (487) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(3-carboxy-1-oxopropyl)-4-piperidinyl]-piperidin
- (488) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-hexyl-4-piperidinyl)-piperidin

- 117 -

- (489) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-cyclo-propylmethyl-4-piperidinyl)-piperidin
- $(490) \quad 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(2,4-dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl)-1-piperidinyl] \ carbonyl] -D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin$
- (491) 1-[3,5-Dibrcm-N-[[4-(2,4-dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (492) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(2,4-dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (493) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(eth-oxycarbonylmethyl)-4-piperidinyl]-piperidin
- (494) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(carboxymethyl)-4-piperidinyl]-piperidin
- (495) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4,5-diphenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (496) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[(4-pyridinyl)carbonyl]-piperazin
- (497) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)piperidin

- (498) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-exechina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(hexahy-dro-4-methyl-1H-1,4-diazepin-1-yl)piperidin
- (499) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-pheny1-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(hexahydro-4-methyl-1H-1,4-diazepin-1-yl)piperidin
- (500) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[(1-me-thyl-4-piperidinyl)carbonyl]-piperazin
- (501) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)piperidin
- (502) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(hexahydro-4-methyl-1H-1,4-diazepin-1-yl)piperidin
- (503) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(hexahydro-4-methyl-1H-1,4-diazepin-1-yl)piperidin
- (504) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[(4-methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-piperidin
- (505) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)carbonyl]-piperidin
- (506) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1]-1-pipe-ridinyl]carbonyl]-3-(trifluormethyl)-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(507) 1-[3-Chlor-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- $(509) \quad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-\{4-(3-bromphenyl)-1,3-di-hydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl] carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(exo-8-methyl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl)-pi-perazin$
- (510) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(3-methoxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phe-nylalanyl]-4-(exo-8-methyl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl)-piperazin
- (511) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3-methoxy-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (512) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-pipe-ridinyl]carbonyl]-3-methoxy-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (513) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-3-methoxy-D,L-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (514) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3-methoxy-D,L-phenylalanyl]-4-(exo-8-methyl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl)-piperazin
- (515) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3-methoxy-D,L-phenylalanyl]-4-(1-ethyl-4-piperidinyl)-piperazin

(516) $1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazo-lin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-L-tyrosyl]-D-lysyl]-4-(4-py-ridinyl)-piperazin$

(518) 1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazo-lin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-L-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-py-ridinyl)-piperazin

(519) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-(3-hydroxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(520) 1-[4-Amino-N-[[4-[4-[3,5-bis-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(521) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-cxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin

(522) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin

(523) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-4-(methylsulfonyloxy)-D-phenylala-nyl]-4-[1-(methylsulfonyl)-4-piperidinyl]-piperidin

(524) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[1-(methylsulfonyl)-4-piperidinyl]-piperidin

- (525) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3v1) -1-piperidiny1]carbony1]-D-tyrosy1]-4-[1-(cyclopropy1methyl)-4-piperidinyl]-piperidin
- (526) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihvdro-2(1H)-oxochinazolin-3v1)-1-piperidinv1]carbonv1]-D-tyrosv1]-4-[1-(hydroxycarbonv1methyl)-4-piperidinyll-piperidin
- (527) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(2-methyl-4-thiazolyl)-D, L-alanyl]-4-(1piperidinyl) -piperidin
- (528) 1-[N-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(2-methyl-4-thiazolyl)-D,L-alanyl]-4-(4pyridinyl)-piperazin
- (529) (R,S)-1-[2-[(1-Naphthyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-vl)-1-piperidinvl]-1,4-dioxobutvl]-4-(1piperidinyl) -piperidin
- (530) (R.S)-1-[2-[(1-Naphthyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (R,S)-1-[2-[(3-Methoxyphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1piperidinyl)-piperidin
- (532) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-ethenyl-D, L-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin
- (533) 1-[3.5-Dibrom-N-[[4-(3.4-dihydro-2(1H)-oxopyrido-[3,4-d]pyrimidin-3-vl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinvl)-piperidin

- (534) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-pyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (535) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxopyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-methyl-4-piperazinyl)-piperidin
- $(536) \quad 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-pyrido[4,3-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (537) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxopyrido[4,3-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (538) (R,S)-1-[2-[(1-Naphthyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxopyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (539) (R,S)-1-[2-[(1-Naphthyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxopyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperazinyl)-piperidin
- (540) (R,S)-1-[2-[(1-Naphthyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxopyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (541) (R,S)-1-[2-[(3-Ethoxyphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperazinyl)-piperidin
- (542) (R,S)-1-[2-[(3-Ethoxyphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (543) (R,S)-1-[2-[(3-Ethoxyphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (544) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(1-methylethoxy) phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (545) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(1-methylethoxy)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperazinyl)-piperidin
- (546) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[[3-(1-methylethoxy)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (547) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (548) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperazinyl)-piperidin
- (549) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (550) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-[2-(dimethylamino)ethoxy]phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperazinyl)-piperidin
- (551) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[(1-methyl-4-piperazinyl)carbonyl]-piperidin

(552) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-(1-oxoethyl)-1-piperazinyl]-piperidin

(553) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[4-(1-oxoethyl)-1-piperazinyl]-piperidin

(554) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-[4-(1-oxoethyl)-1-piperazinyl]-piperidin

(555) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-{1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[4-(1-oxo-ethyl)-1-piperazinyl]-piperidin

(556) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-{3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[(1-methyl-4-piperazinyl)carbonyl]-piperazin

(557) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-[(1-methyl-4-piperazinyl)carbonyl]-piperazin

(558) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[(4-pyridinyl)carbonyl]-piperazin

(559) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-oxo-1-piperidinyl)carbo-nyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

(560) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-[4-(dimethylamino)butyl]phenyl]-piperazin

(561) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylala-nyl]-4-[4-[4-(dimethylamino)butyl]phenyl]-piperazin

- 125 -

- (562) 1-[3,5-Dibrom-N-[(4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[(1-methyl-4-piperazinyl)carbonyl]-piperazin
- (563) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[(1-methyl-4piperazinyl)carbonyl]-piperazin
- (564) 1-[4-Amino-N-[(4-amino-1-piperidinyl)carbonyl]-3,5-di-brom-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (565) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxo-chinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- (566) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- (567) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (568) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-y1]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- (569) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[2(1H)-oxochinolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (570) 1-[N2-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-methyl-D-tryptyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (571) 1-[N2-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-N'-methyl-D-tryptyl]-4-(4-methyl-1-pipera-zinyl)-niperidin

- (572) 1-[N2-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-methyl-D-tryptyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (573) 1-[N2-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-methyl-D-tryptyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (574) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1piperidinyl]-2-[(3,4-dichlorphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (575) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dichlorphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (576) 1-[N2-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-N'-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-tryptvl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (577) 1-[N2-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-tryptyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (578) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dibromphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (579) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dibromphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (580) 1-[N2-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-tryp-tyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

- $(581) = 1 [N2 [\{4 (1, 3 dihydro 4 phenyl 2 (2H) oxoimidazol 1 yl) 1 piperidinyl] carbonyl] N' (1, 1 dimethylethoxycarbonyl) D-tryptyl] 4 (1 methyl 4 piperidinyl) piperidin$
- (582) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(2,3-dihydro-4(1H)-oxochi-nazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (583) 1-[N2-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-N'-methyl-D-tryptyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- (584) 1-[N2-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-methyl-D-tryptyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- (585) 1-[4-Amino-N-[[4-[4-(4-amino-3,5-dibromphenyl)-1,3-di-hydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-di-brom-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (586) 1-[4-Amino-N-[[4-[4-(4-amino-3,5-dibromphenyl)-1,3-di-hydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-di-brom-D-phenylalanyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (587) 1-[N2-[[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-pi-peridinyl]carbonyl]-N'-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-tryp-tyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- (588) 1-[N2-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-N'-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-tryptyl]-4-[4-(dimethylamino)-1-piperidinyl]-piperidin
- $(589) \qquad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dibrom-4-methylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin$

- (590) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(3,5-dibrom-4-methylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (591) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[[3,4-difluor-5-(trifluormethyl)-phenyl]me-thyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (593) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazelin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dichlorphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(ethoxycarbonyl)-piperidin
- (594) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidiny1]-2-[(3,4-dichlorpheny1)methy1]-1,4-dioxobuty1]-4-(ethoxycarbonylmethy1)-piperidin
- (595) (R,S)-2-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazelin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dichlorphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-6-methyl-2,6-diazaspiro[3,4]octan
- (596) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dichlorphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(hydroxycarbonylmethyl)-piperidin
- $(597) \quad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidiny1]-2-[[1-methyl-1H-indol-3-y1]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperaziny1)-piperidin$
- (598) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[[1-methyl-1H-indol-3-y1]methyl]-1,4-dioxobu-tyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin

- (599) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-(ethoxycarbonyl)-2-[{1-methyl-1H-indol-3-y1}methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (600) (R,S)-1-[4-[4-(Aminocarbonylamino)-1-piperidinyl]-2[[1-methyl-1H-indol-3-yl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (601) (R,S)-1-[4-[4-(Aminocarbonylamino)-1-piperidinyl]-2-(ethoxycarbonyl)-2-[{1-methyl-1H-indol-3-yl]methyl}-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (602) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[(3,5-dibrom-4-methoxyphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (603) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dichlorphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-carboxypiperidin
- (605) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[[4-fluor-3-(trifluormethyl)-phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (607) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1piperidinyl]-2-[[4-fluor-3-(trifluormethyl)-phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (607) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(trifluormethyl)-D,L-phenylalanyl]-4-(1ethyl-4-piperidinyl)-piperazin

- (608) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(trifluormethyl)-D,L-phenylalanyl]-4-(1methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (609) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(trifluormethyl)-D,L-phenylalanyl]-4-(1piperidinyl)-piperidin
- (610) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-pi-peridinyl]carbonyl]-3-(trifluormethyl)-D,L-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (611) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-pi-peridinyl]carbonyl]-3-(trifluormethyl)-D,L-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin
- (613) 1-[3-Chlor-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (614) 1-[3-Chlor-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3y1]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H1-azepinyl)-piperidin
- (615) 1-[3-Chlor-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(cyclopentyl)-piperazin
- (616) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1piperidinyl]-2-[(3-methylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1piperidinyl)-piperidin

- $(617) \quad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidiny1]-2-[[3-(trifluormethy1)-pheny1]methy1]-1,4-dioxobuty1]-4-(hexahydro-1H-1-azepiny1)-piperidin$
- $(618) \quad (R,S) -1 [4 [4 (3,4 Dihydro 2 (1H) oxochinazolin 3 y1) 1 piperidinyl] -2 [[3 (trifluormethyl) phenyl]methyl] -1,4 dioxobutyl] -4 (exo-8 methyl 8 azabicyclo[3,2,1]oct 3 y1) piperazin$
- (619) 1-[3-Brom-N-[[4-(1,3-dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimida-zol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (620) 1-[3-Cyan-N-[{4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (621) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-pi-peridinyl]carbonyl]-3-methyl-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (622) 1-[N-[[4-(1,3-Dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)1-piperidinyl]carbonyl]-3-methyl-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (623) 1-[3-Methyl-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]-pyrimidin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (624) 1-[N-[[4-[1,3-Dihydro-4-(3-methoxyphenyl)-2(2H)-oxo-imidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-methyl-D,L-phenyl-alanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (625) 1-[N-[[4-[1,3-Dihydro-4-[(3-(trifluormethyl)-phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-methyl-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (626) 1-[3-Brom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-[(3-(trifluormethyl)-phenyl]-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (627) 1-[3-Brom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]-pyrimidin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (628) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)-phenyl]methyl]-1,4-diox-obutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (629) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)-phenyl]methyl]-1,4-di0xobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperazin
- (630) (R,S)-1-{4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)-phenyl]methyl]-1,4dioxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin
- (631) (R,S)-4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-4-oxo-2-[[3-(trifluormethyl)-phenyl]methyl]-N-[2-(4-methyl-1-piperazinyl)ethyl]-butanamid
- (632) 1-[N-[[4-{3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-(1H-tetrazol-5-yl)-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (633) 1-[3-Brom-N-[[4-[1,3-dihydro-4-(3-methoxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (634) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(2-naphthyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (635) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[2-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (636) 1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3-nitro-D,L-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (638) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[[2-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (639) (R,S)-1-[2-[[3,5-Bis-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl)-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (640) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- $(641) \quad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-\{(2-naphthyl)methyl]-1,4-dioxobutyl\}-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin$
- (642) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (643) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxo-butyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin

- (644) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyri-midin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (645) (R,S)-1-[2-[(3-Bromphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (646) (R,S)-1-[2-[(3-Bromphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (647) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(1-propen-3-yl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (648) (R,S)-1-[2-[3-(Biphenyly1)methy1]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (649) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1piperidinyl]-2-[[3-(pyridinyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (650) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[[3-(2-thiazolyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (651) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[[3-(2-furyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- $(652) \quad (R,S) 1 [4 [4 (3,4 Dihydro 2(1H) oxochinazolin 3 yl) 1 piperidinyl] 2 [(3 propylphenyl) methyl] 1,4 dioxobutyl] 4 (1 piperidinyl) piperidin$

- (653) (R,S)-1-[4-(2,4-Dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxotriazol-2yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-1,4dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (654) (R,S)-1-[4-[1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl]-1-piperidinyl]-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (655) (R,S)-1-[2-[(4-Chinolinyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (656) (R,S)-1-[2-[(4-Chinolinyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl}-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin
- (657) 1-[2-[(1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin (Diastereomerengemisch)
- (658) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dibromphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- $(659) \quad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3,4-dibromphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin$
- (660) (R,S)-1-[2-[(4-Chinolinyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin
- (661) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[(4-hydroxy-3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

- (662) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidiny1]-2-[(4-hydroxy-3,5-dimethylpheny1)methy1]-1,4-di-oxobuty1]-4-(4-methyl-1-piperaziny1)-piperidin
- (663) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(4-hydroxy-3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- $(664) \quad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin$
- (665) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidiny1]-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylpheny1)methyl]-1,4-di-oxobuty1]-4-(4-methyl-1-piperaziny1)-piperidin
- (666) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylphenyl)methyl]-1,4-di-oxobutyl)-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin
- $(667) \quad (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(1-naphthyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin$
- (668) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(1-naphthyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methylsulfonyl-4-piperidinyl)-piperidin
- (669) (R,S)-1-[2-[3,5-Dibrom-4-methylphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-di-oxobutyl]-4-[4-[4-(dimethylamino)butyl]phenyl]-piperazin
- $\label{eq:condition} $$(670) \quad (R,S)-1-\{4-\{4-\{3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl\}-1-piperidinyl\}-2-\{[4-\{1,1-dimethylethyl\}phenyl]methyl\}-1,4-di-oxobutyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin$

(671) (R,S)-1-[4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1piperidinyl]-2-[[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]methyl]-1,4-dioxobutv1]-4-(1-methv1-4-piperidinv1)-piperidin

- 137 -

(672) (R,S)-1-[2-[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-1,4-dioxobutyl]-4-[4-(dimethylaminomethyl)phenyl]-piperidin

und deren Salze

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I werden nach prinzipiell bekannten Methoden hergestellt, wobei besonders aus der Peptidchemie (siehe z. B. Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Bd. 15/2) abgeleitete Verfahren angewandt werden. Als Aminoschutzgruppen können die in Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Bd. 15/1, beschriebenen verwendet werden, wobei Urethanschutzgruppen, wie z. B. die Fluorenylmethoxycarbonvl-. Phenvlmethoxycarbonvl- oder tert.-Butyloxycarbonylgruppe bevorzugt werden. Eventuell in den Resten R² und/oder A der Verbindungen der allgemeinen Formel I oder in deren Vorstufen vorhandene funktionelle Gruppen werden zur Verhinderung von Nebenreaktionen durch geeignete Schutzgruppen (siehe z. B.: G.B. Fields et al., Int. J. Peptide Protein Res. 35, 161 (1990); T.W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis) zusätzlich geschützt. Als derartige seitenketten-geschützte Aminosäuren seien besonders Arg(NO2), Arg(Mtr), Arg(di-Z), Arg(Pmc), Lvs(Boc), Lvs(Z), Orn(Boc), Orn(Z), Lvs(Cl-Z) erwähnt, die, eventuell in Form von Derivaten, in der Regel käuflich sind. Dabei ist besonders darauf zu achten, daß für den Schutz der α-Amino- und der Seitenketten-Aminogruppe sogenannte orthogonale Kombinationen von Schutzgruppen verwendet werden, z. B.:

Schutz des N (Seitenkette)

Na-Schutz

p-Toluolsulfonvl

Phenylmethoxycarbonyl tert.Butyloxycarbonyl

Phenylmethoxycarbonyl	(4-Methoxyphenyl)methoxycarbonyl tert. Butoxycarbonyl Adamantyloxycarbonyl Biphenylylisopropyloxycarbonyl Isonicotinoyloxycarbonyl o-Nitrophenylsulfenyl Formyl
tert. Butoxycarbonyl	Phenylmethoxycarbonyl p-Toluolsulfonyl o-Nitrophenylsulfenyl Biphenylylisopropyloxycarbonyl 9-Fluorenylmethoxycarbonyl
Acetyl, Trifluoracetyl, Formyl, (2-Chlorphenyl)- methoxycarbonyl, (4-Chlor- phenyl)methoxycarbonyl, 4-(Nitrophenyl)methoxycar- bonyl, Phthaloyl	tert.Butyloxycarbonyl

Statt seitenkettenständige Aminogruppen zu schützen, können auch Präcursor-Funktionen tragende, in der Seitenkette insbesondere durch Nitro oder Cyan substituierte Aminosäuren bzw. deren Derivate eingesetzt werden, beispielsweise 5-Cyannorvalin.

Die basischen Funktionen in der Seitenkette von nicht käuflichen α -Aminosäuren, die beispielsweise durch (Aminoiminomethyl)-Gruppen charakterisiert sind, können in gleicher Weise geschützt werden, wie das für den Seitenkettenschutz von Arginin und seinen Derivaten bekannt ist (siehe auch M. Bodanszky, "Peptide Chemistry", Springer-Verlag, 1988, S. 94-97); als Schutzgruppen für die (Aminoiminomethyl)-Gruppe besonders geeignet sind die p-Toluolsulfonyl-, Mesitylensulfonyl- (Mts-), Methoxytrimethylphenylsulfonyl- (Mtr-), 2,2,5,7,8-Pentamethyl-

 $\label{lem:chroman-6-sulfonyl-(Pmc-)} \text{Pentachlorphenoxycarbonyl- und } \text{Nitro-Schutzgruppe.}$

Zur eigentlichen Kupplung werden die aus der Peptidchemie bekannten Methoden (siehe z. B. Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Bd. 15/2) angewandt. Bevorzugt verwendet werden Carbodiimide, wie z. B. Dicyclohexylcarbodiimid (DCC), Diisopropylcarbodiimid (DIC) oder Ethyl-(3-dimethylaminopropyl)-carbodiimid. O-(1H-Benzotriazol-1-vl)-N, N-N', N'-tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HBTU) oder -tetrafluoroborat (TBTU) oder 1H-Benzotriazol-1-yl-oxy-tris-(dimethylamino)-phosphoniumhexafluorophosphat (BOP). Durch Zugabe von 1-Hydroxybenzotriazol (HOBt) oder von 3-Hydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-1,2,3-benzotriazin (HOObt) kann die Racemisierung gewünschtenfalls zusätzlich unterdrückt bzw. die Reaktionsgeschwindigkeit gesteigert werden. Die Kupplungen werden normalerweise mit äguimolaren Anteilen der Kupplungskomponenten sowie des Kupplungsreagenz in Lösemitteln wie Dichlormethan, Tetrahydrofuran, Acetonitril, Dimethylformamid (DMF), Dimethylacetamid (DMA), N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Gemischen aus diesen und bei Temperaturen zwischen -30 und +30°C, bevorzugt -20 und +20°C, durchgeführt. Sofern erforderlich, wird als zusätzliche Hilfsbase N-Ethyl-diisopropylamin (DIEA) (Hünig-Base) bevorzugt.

Als weiteres Kupplungsverfahren zur Synthese von Verbindungen der allgemeinen Formel I wurde das sogenannte "Anhydridverfahren" (siehe auch: M. Bodanszky, "Peptide Chemistry", Springer-Verlag 1988, S. 58-59; M. Bodanszky, "Principles of Peptide Synthesis", Springer-Verlag 1984, S. 21-27) eingesetzt. Bevorzugt wird das "gemischte Anhydridverfahren" in der Variante nach Vaughan (J.R. Vaughan Jr., J. Amer. Chem.Soc. 23, 3547 (1951)), bei der unter Verwendung von Chlorkohlensäureisobutylester in Gegenwart von Basen, wie 4-Methylmorpholin oder 4-Ethylmorpholin, das gemischte Anhydrid aus der zu kuppelnden, gegebenenfalls $\rm N^2$ -geschützten α -Aminosäure und dem Kohlensäuremonoisobutylester erhalten wird. Die Herstellung dieses gemischten Anhydrids und die Kupplung mit Aminen erfolgt im Eintopfverfahren, unter Verwendung der vorstehend genannten Löse-

mittel und bei Temperaturen zwischen -20 und +20°C, bevorzugt 0 und +20°C

Eventuelle in den Seitenketten von α -Aminosäurepartialstrukturen vorhandene Schutzgruppen werden nach Aufbau des N- und C-terminal substituierten Aminosäurederivats abschließend mit geeigneten, im Prinzip gleichfalls literaturbekannten Reagenzien abgespalten, und zwar Arylsulfonyl- und Hetarylsulfonyl-Schutzgruppen bevorzugt acidolytisch, d. h. durch Einwirkung von starken Säuren, bevorzugt Trifluoressigsäure, Nitro- und Arylmethoxycarbonylschutzgruppen hydrogenolytisch, beispielsweise mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiummohr und unter Verwendung von Eisessig als Lösemittel. Enthält das Substrat gegen Hydrogenolyse empfindliche Funktionen, z. B. Halogenatome, wie Chlor, Brom oder Iod, eine Phenylmethanol- oder Hetarylmethanol-Funktion oder eine andere Benzylheteroatom-Bindung, insbesondere eine Benzyl-Sauerstoff-Bindung, so gelingt die Abspaltung der Nitrogruppe auch nichthydrogenolytisch, z. B. mit Zink/2N Trifluoressigsäure (siehe auch: A. Turan, A. Patthy und S. Bajusz, Acta Chim, Acad. Sci. Hung, Tom. 85 (3), 327-332 [1975]; C.A. 83, 206526y [1975]), mit Zinn(II)-chlorid in 60%iger wässeriger Ameisensäure (siehe auch: SUNSTAR KK, JA-A-3271-299), mit Zink in Gegenwart von Essigsäure (siehe auch: A. Malabarba, P. Ferrari, G. Cietto, R. Pallanza und M. Berti, J. Antibiot. 42 (12), 1800-1816 (1989)) oder überschüssigem wässerigem 20%igem Titan(III)-chlorid in wässerigem Methanol und in Gegenwart von wässerigem Ammoniumacetat-Puffer bei 24°C (siehe auch: R.M. Freidinger, R. Hirschmann und D.F. Veber, J. Org. Chem. 43 (25), 4800-4803 [1978]).

In der Seitenkette der α -Aminosäure gegebenenfalls vorhandene Präcursor-Funktionen können gleichfalls abschließend durch Hydrogenolyse in die gewünschten Aminofunktionen übergeführt werden; Nitroalkylgruppen ergeben dabei unter dem Chemiker geläufigen Bedingungen Aminoalkylgruppen, die Cyangruppe geht in die Aminomethyl-Gruppe über.

- 141 -

WO 98/11128

Nitrilfunktionen können stattdessen auch mit gegenüber sonstigen im Molekül enthaltenen kritischen Funktionen, insbesondere Amidgruppen, selektiven komplexen Hydriden reduziert werden (siehe auch: J. Seyden-Penne, "Reductions by the Alumino- and Borohydrides in Organic Synthesis", VCH Publishers Inc., 1991, S. 132ff.), z. B. mit Natriumborhydrid in Methanol und in Gegenwart von Cobalt(II)-chlorid, mit Natriumborhydrid in Tetrahydrofuran in Gegenwart von Trifluoressigsäure oder mit Tetrahydrofuran in Gegenwart von Trifluoressigsäure oder mit Tetrakis-(n-butyl)-ammoniumborhydrid in Dichlormethan; auch die Reduktion aliphatischer Nitrofunktionen zur primären Aminofunktion ist mit Natriumborhydrid in Gegenwart von Zinn(II)-chlorid oder Kupfer(II)-acetylacetonat möglich, ohne daß die in Verbindungen vom Typ I vorhandenen Carboxamidgruppen angegriffen werden (siehe auch: J. Seyden-Penne, ibid. S. 137ff.).

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I sind die folgenden Verfahren besonders geeignet:

a) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-

oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxoc-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl-oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylbyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylbmidazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten monound bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoff-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862 - 143 -

gerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzovlmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

oder den Rest der Formel

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie eingangs erwähnt definiert sind, Y² die CH-Gruppe darstellt und Z die NR1-Gruppe bedeutet, wobei R1 wie eingangs erwähnt defi-

niert ist:

Kupplung von Carbonsauren der allgemeinen Formel VII,

in der

R wie vorstehend definiert ist,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} & R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ Z \xrightarrow{R^11} A \\ X \xrightarrow{R^4} N \end{array}$$

in der

 $\mathbf{R}^2,~\mathbf{R}^3,~\mathbf{R}^4,~\mathbf{R}^{11},~\mathbf{A},~\mathbf{X},~\mathbf{m}$ und n die eingangs erwähnten Bedeutungen besitzen, und

Z die NR^1 -Gruppe bedeutet, wobei R^1 wie eingangs erwähnt definiert ist.

und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung von Präcursor-Funktionen nach den vorstehend beschriebenen Verfahren.

Die Kupplung wird unter Verwendung der aus der Peptidchemie bekannten und vorstehend beschriebenen Verfahren durchgeführt, insbesondere unter Benutzung von DCC, DIC, HBTU, TBTU oder BOP als Reagenzien oder nach der gemischten Anhydridmethode.

b) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R wie unter a) definiert ist, Z die NR^1 -Gruppe darstellt und R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , A, X, m und n wie eingangs erwähnt definiert sind:

Kupplung von Verbindungen der allgemeinen Formel IX,

- 145 -

in der

R wie unter a) definiert ist und

Nu eine Austrittsgruppe, beispielsweise ein Halogenatom, wie das Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine Alkylsulfonyloxygruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, eine gegebenenfalls durch Chlor- oder Bromatome, durch Methyl- oder Nitrogruppen mono-, di- oder trisubstituierte Phenylsulfonyloxy- oder Naphthylsulfonyloxygruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine 1H-Imidazol-1-yl-, eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen im Kohlenstoffgerüst substituierte 1H-Pyrazol-1-yl-, eine 1H-1,2,4-Triazol-1-yl-, 1H-1,2,3-Triazol-1-yl-, 1H-1,2,3,4-Tetrazol-1-yl-, eine Vinyl-, Propargyl-, p-Nitrophenyl-, 2,4-Dinitrophenyl-, Trichlorphenyl-, Pentachlorphenyl-, Pentachlorphenyl-, Pentachlorphenyl-, Pentachlorphenyl-, Popargyl-, eine Dimethylaminyloxy-, 2(1H)-Oxopyridin-1-yloxy-, 2,5-Dioxopyrrolidin-1-yloxy-, Phthalimidyloxy-, 1H-Benzotria-zol-1-yloxy- oder Azidaruppe bedeutet.

mit Verbindungen der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ X \end{array} \begin{array}{c} R^3 \\ X \end{array} \begin{array}{c} (VIII) \end{array}$$

in der

 ${\rm R}^2,~{\rm R}^3,~{\rm R}^4,~{\rm R}^{11},~{\rm A},~{\rm X},~{\rm m}$ und n wie eingangs erwähnt definiert sind und

Z die NR^1 -Gruppe bedeutet, wobei R^1 wie eingangs erwähnt definiert ist,

und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung von Präcursor-Funktionen nach den vorstehend beschriebenen Verfahren WO 98/11128 PCT/EP97/04862 - 146 -

Die Umsetzung wird unter Schotten-Baumann- oder Einhorn-Bedingungen durchgeführt, das heißt, die Komponenten werden in Gegenwart von wenigstens einem Äquivalent einer Hilfsbase bei Temperaturen zwischen -50°C und +120°C, bevorzugt -10°C und +30°C, und gegebenenfalls in Gegenwart von Lösemitteln zur Reaktion gebracht. Als Hilfsbasen kommen bevorzugt Alkali- und Erdalkalihydroxide, beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, Alkalicarbonate, z. B. Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Cäsiumcarbonat, Alkaliacetate, z.B. Natrium- oder Kaliumacetat, sowie tertiäre Amine, beispielsweise Pyridin, 2,4,6-Trimethylpyridin, Chinolin, Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin, N-Ethyl-dicyclohexylamin, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]octan oder 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]undec-7-en, als Lösemittel beispielsweise Dichlormethan, Tetrahydrofuran, 1,4-Dioxan, Acetonitril, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methyl-pyrrolidon oder Gemische davon in Betracht: werden als Hilfsbasen Alkali- oder Erdalkalihydroxide, Alkalicarbonate oder -acetate verwendet, kann dem Reaktionsgemisch auch Wasser als Cosolvens zugesetzt werden.

c) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in w-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-y1-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-y1-,

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxoc-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2H-2-oxoimidazo(4,5-b)pyridin-3-yl-ofurppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff., Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebilderen bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution des Alkylteils der Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkyl-

aminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-,
Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-,
(1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-,
Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder
trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich
oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten
Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chloroder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder
Acetylaminogruppe substitutert sein können.

oder den Rest der Formel

$$R^{5} \xrightarrow{(CH_{2})_{0}} (CH_{2})_{p}$$

$$R^{5} \xrightarrow{(CH_{2})_{p}} (CH_{2})_{p}$$

in dem

 $R^5,\ R^6,\ R^7,\ R^N,\ Y^1,\ o\ und\ p\ wie eingangs erwähnt definiert sind.$

Y2 das N-Atom darstellt und

Z die NR 1 -Gruppe bedeutet, wobei R 1 wie eingangs erwähnt definiert ist:

Umsetzung von Aminen der allgemeinen Formel X,

in der

R wie vorstehend definiert ist, mit Kohlensäurederivaten der allgemeinen Formel XI,

$$x^1 \xrightarrow{Q} x^1$$
 (XI)

in der

X¹ eine nucleofuge Gruppe, bevorzugt die 1H-Imidazol-1-yl-,
1H-1,2,4-Triazol-1-yl-, Trichlormethoxy- oder die 2,5-Dioxopyrrolidin-1-yloxy-Gruppe, bedeutet,

und mit Verbindungen der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} & \\ & \\ & \\ (CH_2)_n \\ & \\ (C=O)_m \\ X \\ X \\ R^4 \end{array} \qquad \begin{array}{c} \\ R^3 \\ \end{array} \qquad \qquad (VIII)$$

in der

 ${\rm R}^2,~{\rm R}^3,~{\rm R}^4,~{\rm R}^{11},~{\rm A},~{\rm X},~{\rm m}$ und n wie eingangs erwähnt definiert sind und

Z die NR^1 -Gruppe bedeutet, wobei R^1 wie eingangs erwähnt definiert ist.

und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung von Präcursor-Funktionen nach den vorstehend beschriebenen Verfahren

Die im Prinzip zweistufigen Reaktionen werden in der Regel als Eintopfverfahren durchgeführt, und zwar bevorzugt in der Weise, daß man in der ersten Stufe eine der beiden Komponenten X oder VIII mit 'äquimolaren Mengen des Kohlensäurederivats der allgemeinen Formel XI in einem geeigneten Lösemittel bei tieferer Temperatur zur Reaktion bringt, anschließend wenigstens äquimolare Mengen der anderen Komponente VIII oder X zugibt und die Umsetzung bei höherer Temperatur beendet. Die Umsetzungen mit Bis-(trichlormethyl)-carbonat werden bevorzugt in Gegenwart von

wenigstens 2 Äquivalenten (bezogen auf Bis-(trichlormethyl)carbonat) einer tertiären Base, beispielsweise Triethylamin. N-Ethyl-diisopropylamin, Pyridin, 1,5-Diazabicyclo[4,3,0]non-5-en, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]octan oder 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]undec-7-en, durchgeführt. Als Lösemittel, die wasserfrei sein sollten, kommen beispielsweise Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methyl-2-pyrrolidon, 1,3-Dimethyl-2-imidazolidinon oder Acetonitril in Betracht, bei Verwendung von Bis-(trichlormethyl)-carbonat als Carbonylkomponente werden wasserfreie Chlorkohlenwasserstoffe, beispielsweise Dichlormethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, bevorzugt. Die Reaktionstemperaturen liegen für die erste Reaktionsstufe zwischen -30 und +25°C, bevorzugt -5 und +10°C, für die zweite Reaktionsstufe zwischen +15°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösemittels, bevorzugt zwischen +20°C und +70°C (Siehe auch: H. A. Staab und W. Rohr, "Synthesen mit heterocyclischen Amiden (Azoliden)", Neuere Methoden der Präparativen Organischen Chemie, Band V, S. 53 -93, Verlag Chemie, Weinheim/Bergstr., 1967; P. Majer und R.S. Randad, J. Org. Chem. 59, 1937 - 1938 (1994); K. Takeda, Y. Akagi, A. Saiki, T. Sukahara und H. Ogura, Tetrahedron Letters 24 (42), 4569 - 4572 (1983)).

d) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der die mit den Gruppen R und Z verknüpfte Carbonylgruppe eine Harnstoffcarbonyl-Gruppe darstellt, wobei das Harnstoffcarbonyl von wenigstens einer NH-Gruppe flankiert wird, und in der

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom zusätzlich durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

- 151 -

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,4-d)pyrimidin-1-yl-, 3.4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,2-d)pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-vl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff. Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution des Alkylteils der Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthylund Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hy-

drierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyloder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzovl-. Benzovlamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

$$R^{5} \xrightarrow{(CH_{2})_{0}} \qquad (III),$$

$$R^{6} \xrightarrow{R^{7}} (CH_{2})_{p}$$

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie eingangs erwähnt definiert sind und Y^2 das N-Atom darstellt,

 ${\tt Z}$ die Gruppe ${\tt NR}^{\tt l}$ und

 R^1 ein Wasserstoffatom oder, sofern R eine am Stickstoff unsubstituierte und unverzweigte, in ω -Stellung gegebenenfalls substituierte Alkylaminogruppe darstellt, auch eine Alkyl- oder Phenylalkylgruppe

bedeuten:

WO 98/11128

Umsetzung von Aminen der allgemeinen Formel X',

in der R

wie vorstehend definiert ist, mit Kohlensäurederivaten der allgemeinen Formel XI',

$$\begin{array}{c}
0 \\
x^2 \downarrow \\
x^3
\end{array} (XI')$$

in der

 X^2 die Phenoxygruppe bedeutet, wenn X^3 der (1H)-1,2,3,4-Tetrazol-1-yl-Rest ist, die 4-Nitrophenoxygruppe, wenn X^3 die 4-Nitrophenoxygruppe ist, und das Chloratom, wenn X^3 die 2,4,5-Trichlorphenoxygruppe darstellt, sowie mit Verbindungen der allgemeinen Formel VIII',

$$\begin{array}{c} & & \\ & & & \\ & & (CH_2)_n \\ & & & (C=O)_m \\ & & & \\ &$$

in der

 $R^2,\ R^3,\ R^4,\ R^{11},\ X,\ A,\ m$ und n wie eingangs erwähnt definiert sind und

 R^1 das Wasserstoffatom oder, sofern R eine am Stickstoff unsubstituierte und unverzweigte, in ω -Stellung gegebenenfalls substituierte Alkylaminogruppe darstellt, auch eine Alkyl- oder Phenylalkylgruppe bedeutet, und

falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung von Präcursor-Funktionen nach den vorstehend beschriebenen Verfahren.

Die Umsetzungen sind im Prinzip zweistufig unter intermediärer Bildung von Urethanen, die isoliert werden können. Die Umsetzungen können aber auch als Eintopfreaktion durchgeführt werden. Bevorzugt bringt man in der ersten Stufe eine der beiden Komponenten X' oder VIII' mit äquimolaren Mengen des Kohlensäurederivats der allgemeinen Formel XI' in einem geeigneten Lösemittel bei tieferer Temperatur zur Reaktion, gibt anschließend wenigstens äquimolare Mengen der anderen Komponente VIII' oder X' zu und beendet die Umsetzung bei höherer Temperatur. Die Umsetzungen werden bevorzugt in wasserfreien Lösemitteln durchgeführt, beispielsweise in Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methyl-2-pyrrolidon, 1,3-Dimethyl-2-imidazolidinon, Acetonitril oder wasserfreien Chlorkohlenwasserstoffen, beispielsweise Dichlormethan, 1.2-Dichlorethan oder Trichlorethylen. Die Reaktionstemperaturen liegen für die erste Reaktionsstufe zwischen -15 und +40°C, bevorzugt -10 und +25°C, für die zweite Reaktionsstufe zwischen +20°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösemittels, bevorzugt zwischen +20°C und 100°C (Siehe auch: R. W. Adamiak und J. Stawinski, Tetrahedron Letters 1977, 22, 1935 - 1936; A. W. Lipkowski, S. W. Tam und P. S. Portoghese, J. Med. Chem. 29, 1222 - 1225 (1986); J. Izdebski und D. Pawlak, Synthesis 1989, 423 - 4251

e) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z die Gruppe NH darstellt und

- 155 -

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,4-d)pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,4-d)pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,2-d)pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-vl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-vl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-vl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten monound bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl) carbonyl-, (4-Morpholinyl) carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & (CH_{2})_{0} \\
\hline
R^{N} & (CH_{2})_{p}
\end{array}$$

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie eingangs erwähnt definiert sind und Y^2 das N-Atom darstellt. bedeutet:

Umsetzung von Isocyanaten der allgemeinen Formel XII,

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
(CH_{2})_{n} \\
(C=O)_{m}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C = C = N \\
R^{3} \Pi \\
X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A \\
D = A
\end{array}$$

in der

R², R³, R⁴, R¹¹, A, X, m und n wie eingangs definiert sind,

mit Aminen der allgemeinen Formel X,

in der

R wie vorstehend definiert ist, und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Behandlung von Präcursor-Funktionen nach den oben beschriebenen Verfahren.

Die Umsetzung wird bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, bevorzugt zwischen 20°C und 100°C, und gegebenenfalls in Gegenwart wasserfreier Lösemittel, z.B. von Tetrahydrofuran, 1,4-Dioxan, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methyl-2-pyrroWO 98/11128 PCT/EP97/04862

lidon oder 1,3-Dimethyl-2-imidazolidinon oder Gemischen davon, durchgeführt.

f) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine unverzweigte, am Stickstoffatom unsubstituierte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-vl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-vl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-. Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder WO 98/11128 PCT/EP97/04862

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die
5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte
Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein
kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen
Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei alle vorstehend für die Substitution der Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können, und

Z die NR 1 -Gruppe, wobei R 1 wie eingangs erwähnt definiert ist, bedeuten:

Umsetzung von Isocyanaten der allgemeinen Formel XIII,

in der R wie vorstehend definiert ist, mit Verbindungen der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ Z \\ R^{11} \\ X \\ R^4 \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^3 \\ (VIII) \\ R^3 \\ R^4 \end{array}$$

in der \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^{11} , A, X, \mathfrak{m} und n wie eingangs erwähnt definiert sind, und

Z die NR^1 -Gruppe bedeutet, wobei R^1 wie eingangs erwähnt definiert ist.

und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung der Präcursor-Funktionen nach den oben beschriebenen Verfahren.

Die Umsetzung wird bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, bevorzugt bei Temperaturen zwischen 20 und 100°C, und gegebenenfalls in Gegenwart wasserfreier Lösemittel, z.B. Tetrahydrofuran, 1,4-Dioxan, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methyl-2-pyrrolidon oder 1,3-Dimethyl-2-imidazolidinon, durchgeführt.

g) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R, Z, R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , A, m und n die eingangs angegebenen Bedeutungen haben und X wie eingangs definiert ist, sofern A keine Bindung bedeutet, oder das Sauerstoffatom darstellt, falls A eine Einfachbindung darstellt:

Kupplung von Carbonsäuren der allgemeinen Formel XIV,

$$\begin{array}{c} R^{2^{\prime}} \\ (CH_{2})_{n} \\ O \quad (C=O)_{m} \\ R \quad Z \quad R^{1} \\ X^{\prime} \end{array} OH$$

in der

R, Z, R^{11} , m und n wie eingangs erwähnt definiert sind, R^2 die eingangs für R^2 erwähnten Bedeutungen besitzt oder einen durch die vorstehend erwähnten Schutzreste substituierten Rest R^2 bedeutet.

A' die eingangs für A angegebenen Bedeutungen hat oder, falls A den zweiwertigen Rest einer Aminosäure bedeutet, in der Seitenkette gegebenenfalls einen Präcursorrest für den Rest R⁹, z.B. einen Cyanpropyl-Rest, trägt,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel XV,

$$H - NR^3R^4$$
 (XV)

in der

R3 und R4 die eingangs erwähnten Bedeutungen besitzen,

und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung von Präcursor-Funktionen nach den vorstehend beschriebenen Verfahren.

Die Kupplung wird unter Verwendung der aus der Peptidchemie bekannten und vorstehend beschriebenen Verfahren durchgeführt, insbesondere unter Benutzung von DCC, DIC, HBTU, TBTU oder BOP als Reagenzien oder nach der gemischten Anhydridmethode.

Ist die verwendete Ausgangsverbindung XIV enantiomerenrein, so muß beim Kupplungsschritt mit einer partiellen, bei Verwendung von Triethylamin als Hilfsbase und von Dimethylformamid, Dimethylacetamid oder N-Methyl-pyrrolidon als Lösemittel eventuell auch mit einer quantitativen Racemisierung der C-terminalen Aminosäure gerechnet werden.

h) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der X das Sauerstoffatom darstellt:

Kupplung von Carbonsäuren der allgemeinen Formel XVI,

$$\begin{array}{c} R^{2} \\ (CH_{2})_{n} \\ O \quad (C=O)_{m} \\ R \\ Z \\ \downarrow 11 \\ O \\ O \end{array}$$
 (XVI)

in der

R, Z, R^{11} , m und n wie eingangs erwähnt definiert sind und R^2 die eingangs für R^2 erwähnten Bedeutungen besitzt oder einen durch die vorstehend erwähnten Schutzreste substituierten Rest R^2 darstellt.

mit Verbindungen der allgemeinen Formel XVII,

$$H \stackrel{A'}{\underset{B^4}{\longrightarrow}} R^3$$
 (XVII)

in der

A' die eingangs für A angegebenen Bedeutungen hat oder, falls A den zweiwertigen Rest einer Aminosäure bedeutet, in der Seitenkette gegebenenfalls einen Präcursorrest für den Rest R⁹, z.B. einen Cyanpropyl-Rest, trägt, und

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die eingangs erwähnten Bedeutungen besitzen,

und, falls nötig, anschließende Abspaltung von Schutzgruppen oder Abwandlung von Präcursor-Funktionen nach den vorstehend beschriebenen Verfahren. Die Kupplung wird unter Verwendung der aus der Peptidchemie bekannten und vorstehend beschriebenen Verfahren durchgeführt, insbesondere unter Benutzung von DCC, DIC, HBTU, TBTU oder BOP als Reagenzien oder nach der gemischten Anhydridmethode.

Ist die verwendete Ausgangsverbindung XVI enantiomerenrein, so muß beim Kupplungsschritt mit einer partiellen, bei Verwendung von Triethylamin als Hilfsbase und von Dimethylformamid, Dimethylacetamid oder N-Methyl-pyrrolidon als Lösemittel eventuell auch mit einer quantitativen Racemisierung bezogen auf das Chiralitätszentrum von XVI, gerechnet werden.

 Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylamınogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-,
3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-oxochinozolin-3-yl-, 2(1H)-oxochinozolin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadzin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol4,5-c]chi-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

nolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-,
3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo(4,5-b)pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution des Alkylteils der Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1Hazepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-. Trifluormethylthio-. Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstitu- 165 - .

iert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

oder den Rest der Formel

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie eingangs erwähnt definiert sind und Y^2 das N-Atom bedeutet,

Z die Methylengruppe,

X zwei Wasserstoffatome,

A die Einfachbindung,

m den Wert 1 und

n den Wert 0 darstellen:

Kupplung von Carbonsäuren der allgemeinen Formel XVIII,

in der

 R^2 , R^3 und R^4 wie eingangs erwähnt definiert sind,

mit Aminen der allgemeinen Formel X,

in der R wie oben erwähnt definiert ist.

Die Kupplung wird unter Verwendung der aus der Peptidchemie bekannten und vorstehend beschriebenen Verfahren durchgeführt, insbesondere unter Benutzung von DCC, DIC, HBTU, TBTU oder BOP als Reagenzien oder nach der gemischten Anhydridmethode.

- j) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der
- \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die eingangs erwähnten Bedeutungen mit Ausnahme der von Wasserstoffatomen besitzen, Z die Methylengruppe, X zwei Wasserstoffatome, λ die Einfachbindung, m die Zahl 1 und n die Zahl 0 bedeuten:

Umsetzung von sekundaren Aminen der allgemeinen Formel XVa,

in der

 \mathbb{R}^3 ' und \mathbb{R}^4 ' die eingangs für \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 erwähnten Bedeutungen mit Ausnahme der von Wasserstoffatomen besitzen,

mit Formaldehyd und CH-aciden Verbindungen der allgemeinen Formel XIX.

in der

R wie eingangs definiert ist und

 R^2 wie eingangs erwähnt definiert ist, jedoch mit der Maßgabe, daß gegebenenfalls vorhandene acide Funktionen, beispielsweise Hydroxygruppen, zweckmäßigerweise durch geeignete Schutzgruppen geschützt sind.

Die Reaktion wird bevorzugt in schwach saurem Medium, unter Verwendung von Alkoholen, beispielsweise Methanol oder Ethanol, oder von niederen aliphatischen Carbonsäuren, beispielsweise Eisessig, als Lösemitteln und bei Temperaturen zwischen Zimmertemperatur und dem Siedepunkt des betreffenden Lösemittels durchgeführt. In einer bevorzugten Variante wird ein mineralsaures Salz, beispielsweise das Hydrochlorid, eines sekundären Amins der allgemeinen Formel XVa mit Paraformaldehyd und einem Keton der allgemeinen Formel XIX in Eisessig auf Temperaturen

k) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R, R^2 , R^3 , R^4 , R^{12} , X, Z, m und n wie eingangs definiert sind und A den über die -CX-Gruppe mit der N R^3R^4 -Gruppe verknüpften zweiwertigen Rest der Formel III,

zwischen 50°C und 80°C erhitzt.

in dem

 \mathbb{R}^8 das Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Phenylalkylrest und

 R^9 eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine Aminoiminomethylamino-Gruppe substituiert ist, darstellen,

bedeutet:

Umsetzung von Verbindungen der allgemeinen Formel XX,

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
(CH_{2})_{n} \\
O \\
(C=O)_{m} R^{3} O \\
R^{3} X R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(XX) \\
R^{3}
\end{array}$$

in der

 $R,\ R^2,\ R^3,\ R^4,\ R^{11},\ X,\ Z,\ m$ und n wie eingangs definiert sind,

 ${\sf R}^8$ das Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Phenylalkylrest und

 R^9 eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine primäre Amino-Gruppe substituiert ist, darstellen,

mit Kohlensäurederivaten der allgemeinen Formel XXI,

in der

Nu² eine Austrittsgruppe ist, beispielsweise eine Alkoxy-, Alkylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe mit jeweils 1 bis 10 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, z.B. die Methoxy-, Ethoxy-, Methylthio-, Ethylthio-, Methylsulfinyl-, Ethylsulfinyl-, Propylsulfinyl-, Isopropylsulfinyl-, Methylsulfonyl- oder Ethylsulfonylgruppe, das Chloratom, die SO₂H-, SO₃H- oder OPOCl₂-Gruppe, oder der Rest der allgemeinen Formel XXII,

207

in der

 ${\it R}^{15}$ und ${\it R}^{16}$, die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder Alkylreste mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellen.

Gelegentlich werden mit Vorteil, beispielsweise wenn Nu^2 eine Alkoxygruppe ist, an Stelle der Verbindungen der allgemeinen Formel XXI deren mineralsaure Salze, z.B. ihre neutralen Sulfate oder ihre Hydrochloride eingesetzt.

Die Umsetzungen werden in Analogie zu literaturbekannten Verfahren (siehe G.B.L. Smith, J. Amer. Chem. Soc. 51, 476 [1929]; B. Rathke, Chem. Ber. 17, 297 [1884]; R. Phillips und H.T. Clarke, J. Amer. Chem. Soc. 45, 1755 [1923]; S.J. Angyal und W.K. Warburton, J. Amer. Chem. Soc. 73, 2492 [1951]; H. Lecher und F. Graf, Chem. Ber. 56, 1326 [1923]; J. Wityak, S.J. Gould, S.J. Hein und D.A. Keszler, J. Org. Chem. 52, 2179 [1987]; T. Teraji, Y. Nakai, G.J. Durant, WO-A-81/00109, Chem. Abstr. 94, 192336z [1981]; C.A. Maryanoff, R.C. Stanzione, J.N. Plampin und J.E. Mills, J. Org. Chem. 51, 1882-1884 [1986]; A.E. Miller und J.J. Bischoff, Synthesis 1986, 777; R.A.B. Bannard, A.A. Casselman, W.F. Cockburn und G.M. Brown, Can. J. Chem. 36, 1541 [1958]; Aktieselskabet Grea, Kopenhagen, DE 28 26 452-C2; K. Kim. Y-T. Lin und H.S. Mosher, Tetrah. Letters, 29, 3183-3186 [1988]; H.B. Arzeno et al., Synth. Commun. 20, 3433-3437 [1990]; H. Bredereck und K. Bredereck, Chem. Ber. 94, 2278 [1961]; H. Eilingsfeld, G. Neubauer, M. Seefelder und H. Weidinger, Chem. Ber. 97, 1232 [1964]; P. Pruszynski, Can. J. Chem. 65, 626 [1987]; D.F. Gavin, W.J. Schnabel, E. Kober und M.A. Robinson, J. Org. Chem. 32, 2511 [1967]; N.K. Hart, S.R. Johns, J.A. Lamberton und R.I. Willing, Aust. J. Chem. 23, 1679 [1970]; CIBA Ltd., Belgisches Patent 655 403; Chem. Abstr. 64, 17481 [1966]; R.A.B. Bannard, A.A. Casselman, W.F. Cockburn und G.M. Brown, Can. J. Chem. 36, 1541 [1958]; J.P. Greenstein, J. Org. Chem. 2, 480 [1937]; F.L. Scott und J. Reilly, J. Amer. Chem. Soc. 74, 4562 [1952]: W.R. Roush und A.E. Walts, J. Amer. Chem.

Soc. 106, 721 [1984], M.S. Bernatowicz, Y. Wu und G.R. Matsueda, J. Org. Chem. 57, 2497-2502 [1992]; H. Tsunematsu, T. Imamura und S. Makisumi, J. Biochem. 94, 123-128 [1983]) bei Temperaturen zwischen 0°C und +100°C, bevorzugt +40°C und +80°C, und unter Verwendung inerter Lösemittel, beispielsweise von Dichlormethan, Tetrahydrofuran, 1,4-Dioxan, Acetonitril, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methyl-pyrrolidon oder Gemischen davon und - abhängig von der Natur der Nu²-Gruppe - häufig in Gegenwart von Hilfsbasen, insbesondere von Alkalicarbonaten wie Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder tertiären Aminen, bevorzugt N-Ethyl-diisopropylamin oder Triethylamin,

Die erfindungsgemäßen abgewandelten Aminosäuren der allgemeinen Formel I enthalten wenigstens ein Chiralitätszentrum. Ist auch der Rest A chiral, dann können die Verbindungen in Form zweier diastereomerer Antipodenpaare auftreten. Die Erfindung umfaßt die einzelnen Isomeren ebenso wie ihre Gemische.

durchgeführt.

Die Trennung der jeweiligen Diastereomeren gelingt auf Grund ihrer unterschiedlichen physikochemischen Eigenschaften, z.B. durch fraktionierte Kristallisation aus geeigneten Lösemitteln, durch Hochdruckflüssigkeits- oder Säulenchromatographie unter Verwendung chiraler oder bevorzugt achiraler stationärer Phasen.

Die Trennung von unter die allgemeine Formel I fallenden Racematen gelingt beispielsweise durch HPLC an geeigneten chiralen stationären Phasen (z. B. Chiral AGP, Chiralpak AD). Racemate, die eine basische oder saure Funktion enthalten, lassen sich auch über die diastereomeren, optisch aktiven Salze trennen, die bei Umsetzung mit einer optisch aktiven Säure, beispielsweise (+)-oder (-)-Weinsäure, (+)- oder (-)-Diacetylweinsäure, (+)- oder (-)-Monomethyltartrat oder (+)-Camphersulfonsäure, bzw. optisch aktiven Base, beispielsweise mit (R)-(+)-1-Phenylethylamin, (S)-(-)-1-Phenylethylamin oder (S)-Brucin, entstehen.

Nach einem üblichen Verfahren zur Isomerentrennung wird das Racemat einer Verbindung der allgemeinen Formel I mit einer der vorstehend angegebenen optisch aktiven Säuren bzw. Basen in äquimolarer Menge in einem Lösungsmittel umgesetzt und die erhaltenen kristallinen, diastereomeren, optisch aktiven Salze unter Ausnutzung ihrer verschiedenen Löslichkeit getrennt. Diese Umsetzung kann in jeder Art von Lösungsmitteln durchgeführt werden, solange sie einen ausreichenden Unterschied hinsichtlich der Löslichkeit der Salze aufweisen. Vorzugsweise werden Methanol, Ethanol oder deren Gemische, beispielsweise im Volumenverhältnis 50:50, verwendet. Sodann wird jedes der optisch aktiven Salze in Wasser gelöst, mit einer Base, wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat, Natronlauge oder Kalilauge neutralisiert und dadurch die entsprechende freie Verbindung in der (4)- oder (4)-Form erhalten

Jeweils nur das (R)-Enantiomer bzw. ein Gemisch zweier optisch aktiver, unter die allgemeine Formel I fallender diastereomerer Verbindungen wird auch dadurch erhalten, daß man die oben beschriebenen Synthesen mit jeweils einer geeigneten (R)-konfigurierten Reaktionskomponente durchführt.

Die zur Synthese der Verbindungen der allgemeinen Formel I erforderlichen Ausgangsmaterialien der allgemeinen Formeln VII, IX, X, XI, XI, XII, XV, XVA, XVII, XXII, XXII sowie die verwendeten Aminosäuren sind käuflich oder werden nach literaturbekannten Verfahren hergestellt.

Verbindungen der allgemeinen Formel VIII, in der Z die Gruppe NR¹ bedeutet, und solche der allgemeinen Formel VIII¹, wobei X jeweils das Sauerstoffatom darstellt, lassen sich nach dem Peptidchemiker geläufigen Methoden aus gängigen Ausgangsmaterialien erhalten.

Isocyanate der allgemeinen Formel XII lassen sich leicht aus α -Aminosäurederivaten der allgemeinen Formel VIII', in der R¹ das Wasserstoffatom darstellt und die übrigen Reste wie oben

definiert sind, bzw. aus deren Hydrochloriden durch Umsetzung mit Phosgen, Diphosgen oder Triphosgen in Gegenwart von Pyridin (siehe auch: J.S. Nowick, N.A. Powell, T.M. Nguyen und G. Noronha, J. Org. Chem. 57, 7364-7366 [1992]) herstellen.

Carbonsäuren der allgemeinen Formeln XIV und XVI sind aus den entsprechenden Carbonsäureestern durch Verseifung, bevorzugt in Gegenwart von Lithiumhydroxid, zugänglich.

Die Carbonsäuren der allgemeinen Formel XVIII erhält man durch Verseifung entsprechender Carbonsäureester, die ihrerseits aus geeigneten sekundären Aminen, 4-Aryl-4-oxobutansäureestern und Formaldehyd durch Mannich-Reaktion hergestellt werden.

Verbindungen der allgemeinen Formel XIX erhält man nach üblichen Methoden aus geeigneten 4-Oxobutansäuren und Aminen der allgemeinen Formel X.

Die Zwischenverbindungen der allgemeinen Formel XX fallen unter die allgemeine Formel I und damit unter den Schutzumfang der vorliegenden Anmeldung. Diese Verbindungen sind beispielsweise nach den hier beschriebenen Verfahren a) bis h) erhältlich.

Die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I können, insbesondere für pharmazeutische Anwendungen, in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine saure Funktion, beispielsweise eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls in ihre Additionssalze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch ver-

- 173 -

träglichen Additionssalze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniak, Cyclohexylamin, Dicyclohexylamin, Āthanolamin, Diāthanolamin und Triāthanolamin in Betracht.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren physiologisch verträglichen Salze besitzen CGRP-antagonistische Eigenschaften und zeigen gute Affinitäten in CGRP-Rezeptorbindungsstudien. Die Verbindungen weisen in den nachstehend beschriebenen pharmakologischen Testsystemen CGRP-antagonistische Eigenschaften auf.

Zum Nachweis der Affinität von Verbindungen der allgemeinen Formel I zu humanen CGRP-Rezeptoren und ihrer antagonistischen Eigenschaften wurden die folgenden Versuche durchgeführt:

A. Bindungsstudien mit (den humanen CGRP-Rezeptor exprimierenden SK-N-MC-Zellen

SK-N-MC-Zellen werden in "Dulbecco's modified Eagle Medium" kultiviert. Das Medium konfluenter Kulturen wird entfernt. Die Zellen werden zweimal mit PBS-Puffer (Gibco 041-04190 M) gewaschen, durch Zugabe von PBS-Puffer, versetzt mit 0.02% EDTA, abgelöst und durch Zentrifugation isoliert. Nach Resuspension in 20 ml "Balanced Salts Solution" [BSS (in mM): NaCl 120, KCl 5.4, NaHCO3 16.2, MgSO4 0.8, NaHPO4 1.0, CaCl2 1.8, D-Glucose 5.5, HEPES 30, pH7.40) werden die Zellen zweimal bei 100 x g zentrifugiert und in BSS resuspendiert. Nach Bestimmung der Zellzahl werden die Zellen mit Hilfe eines Ultra-Turrax homogenisiert und für 10 Minuten bei 3000 x g zentrifugiert. Der Überstand wird verworfen und das Pellet in Tris-Puffer (10 mM Tris, 50 mM NaCl, 5 mM MgCl2, 1 mM EDTA, pH 7.40), angereichert mit 1% Rinderserum-Albumin und 0.1% Bacitracin, rezentrifugiert und resuspendiert (1 ml / 1000000 Zellen). Das Homogenat wird bei -80°C eingefroren. Die Membranpräparationen sind bei diesen Bedingungen für mehr als 6 Wochen stabil.

Nach Auftauen wird das Homogenat 1:10 mit Assay-Puffer (50 mM Tris, 150 mM NaCl, 5 mM MgCl $_2$, 1 mM EDTA, pH 7.40) verdünnt und 30 Sekunden lang mit einem Ultra-Turrax homogenisiert. 230 μl des Homogenats werden für 180 Minuten bei Raumtemperatur mit 50 pM 125 I-Iodotyrosyl-Calcitonin-Gene-Related Peptide (Amersham) und ansteigenden Konzentrationen der Testsubstanzen in einem Gesamtvolumen von 250 μl inkubiert. Die Inkubation wird durch rasche Filtration durch mit Polyethylenimin (0.1%) behandelte GF/B-Glasfaserfilter mittels eines Zellharvesters beendet. Die an Protein gebundene Radioaktivität wird mit Hilfe eines Gammacounters bestimmt. Als nichtspezifische Bindung wird die gebundene Radioaktivität nach Gegenwart von 1 μM humanem CGRP-alpha während der Inkubation definiert.

Die Analyse der Konzentrations-Bindungskurven erfolgt mit Hilfe einer computergestützten nichtlinearen Kurvenanpassung.

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I zeigen in dem beschriebenen Test $IC_{5,0}\text{-Werte} \leq 10000 \text{ nM}.$

B. CGRP-Antagonismus in SK-N-MC-Zellen

SK-N-MC-Zellen (1 Mio. Zellen) werden zweimal mit 250 μ l Inkubationspuffer (Hanks' HEPES, 1 mM 3-Isobutyl-1-methylxanthin, 1% BSA, pH 7.4) gewaschen und bei 37°C für 15 Minuten vorinkubiert. Nach Zugabe von CGRP (10 μ l) als Agonist in steigenden Konzentrationen (10-11 bis 10-6 M) bzw. zusätzlich von Substanz in 3 bis 4 verschiedenen Konzentrationen wird nochmals 15 Minuten inkubiert.

Intrazelluläres cAMP wird anschließend durch Zugabe von 20 μl 1M HCl und Zentrifugation (2000 x g, 4°C für 15 Minuten) extrahiert. Die Überstände werden in flüssigem Stickstoff eingefroren und bei -20°C gelagert.

Die cAMP-Gehalte der Proben werden mittels Radioimmunassay (Fa. Amersham) bestimmt und die pA2-Werte antagonistisch wirkender Substanzen graphisch ermittelt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I zeigen in dem beschriebenen in-vitro-Testmodell CGRP-antagonistische Eigenschaften in einem Dosisbereich zwischen 10^{-11} bis 10^{-5} M.

Auf Grund ihrer pharmakologischen Eigenschaften eignen sich die Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren Salze mit physiologisch verträglichen Säuren bzw. Basen somit zur akuten und prophylaktischen Behandlung von Kopfschmerzen, insbesondere Migräne- bzw. Cluster-Kopfschmerz. Weiterhin beeinflussen die Verbindungen der allgemeinen Formel I auch die folgenden Erkrankungen positiv: Nicht-insulinabhängigen Diabetes mellitus ("MIDDM"), cardiovaskuläre Erkrankungen, Erkrankungen der Haut, insbesondere thermische und strahlen-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

bedingte Hautschäden inclusive Sonnenbrand, entzündliche Erkrankungen, z.B. entzündliche Gelenkerkrankungen (Arthritis), entzündliche Lungenerkrankungen, allergische Rhinitis, Asthma, Erkrankungen, die mit einer überschießenden Gefäßerweiterung und dadurch bedingter verringerter Gewebedurchblutung einhergehen, z.B. Schock und Sepsis, sowie Morphintoleranz. Darüberhinaus zeigen die Verbindungen der allgemeinen Formel I eine lindernde Wirkung auf Schmerzzustände im allgemeinen.

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser oder subcutaner Gabe 0,0001 bis 3 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise 0,01 bis 1 mg/kg Körpergewicht, und bei oraler, nasaler oder inhalativer Gabe 0,01 bis 10 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht, jeweils 1 bis 3 x täglich.

Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, wie z.B. Antiemetica, Prokinetica, Neuroleptica, Antidepressiva, Neurokinin-Antagonisten, Anticonvulsiva, Histamin-H1-Rezeptorantagonisten, Antimuscarinika, β-Blockern, α-Agonisten und α-Antagonisten, Ergotalkaloiden, schwachen Analgetica, nichtsteroidalen Antiphlogistica, Corticosteroiden, Calcium-Antagonisten, 5-HT_{1D}-Agonisten oder anderen Antimigränemitteln, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Äthanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyäthylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in ûbliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen, Lösungen, Dosieraerosole oder Zäpfchen einarbeiten.

- 177 -

Für die oben erwähnten Kombinationen kommen somit als weitere Wirksubstanzen beispielsweise Meloxicam, Ergotamin, Dihydroergotamin, Metoclopramid, Domperidon, Diphenhydramin, Cyclizin, Promethazin, Chlorpromazin, Dexamethason, Flunarizin, Dextropropoxyphen, Meperidin, Propranolol, Nadolol, Atenolol, Clonidin, Indoramin, Carbamazepin, Phenytoin, Valproat, Amitryptilin, Lidocain, Diltiazem oder Sumatriptan und andere 5-HT_{1D}-Agonisten wie z.B. Naratriptan, Zolmitriptan, Avitriptan, Rizatriptan und Eletriptan in Betracht. Die Dosis für diese Wirksubstanzen beträgt hierbei zweckmäßigerweise 1/5 der üblicherweise empfohlenen niedrigsten Dosierung bis zu 1/1 der normalerweise empfohlenen Dosierung, also beispielsweise 20 bis 100 mg Sumatriptan.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I als wertvolle Hilfsmittel zur Erzeugung und Reinigung (Affinitätschromatographie) von Antikörpern sowie, nach geeigneter radioaktiver Markierung, beispielsweise durch direkte Markierung mit 125I oder 131I oder durch Tritiierung geeigneter Vorstufen, beispielsweise durch Ersatz von Halogenatomen durch Tritium, in RIA- und ELISA-Assays und als diagnostische bzw. analytische Hilfsmittel in der Neurotransmitter-Forschung.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Vorbemerkungen:

Für alle Verbindungen liegen befriedigende Elementaranalysen, IR-, UV-, $^1\mathrm{H-NMR}$ und in der Regel auch Massenspekten vor. Wenn nicht anders angegeben, wurden $\mathrm{R_f-Werte}$ unter Verwendung von DC-Fertigplatten Kieselgel 60 F_{254} (E. Merck, Darmstadt, Artikel-Nr. 5729) ohne Kammersättigung bestimmt. Falls nähere Angaben zur Konfiguration fehlen, bleibt offen, ob es sich um reine Enantiomere handelt oder ob partielle oder gar völlige Racemisierung eingetreten ist. Zur Chromatographie wurden die folgenden Fließmittel bzw. Fließmittelgemische verwendet: FMI = Dichlormethan/Cyclohexan/Methanol/Ammoniak 7/1.5/1.5/0.2 $\langle \mathrm{v/v/v/v} \rangle$

FM2 = Dichlormethan/Methanol/Ammoniak 7.5/2.5/0.5 (v/v/v)

FM3 = Dichlormethan/Methanol 8/2 (v/v)

FM4 = Dichlormethan/Essigester/Methanol/Cyclohexan/konz.

wässeriges Ammoniak = 59/25/7, 5/7, 5/1 (v/v/v/v)

FM5 = Essigester/Dichlormethan = 7/3 (v/v)

FM6 = Essigester/Petrolether = 1/1 (v/v)

FM7 = Dichlormethan/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = $80/20/1 \ (v/v/v)$

In der Versuchsbeschreibung werden die folgenden Abkürzungen verwendet:

Fp.: Schmelzpunkt

(Z): Zersetzung)
DIEA: N,N-Diisopropyl-ethylamin

Boc: 1,1-Dimethylethoxy)carbonyl

TBTU: 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-

tetrafluoroborat

HOBt: 1-Hydroxybenzotriazol-hydrat
CDT: 1,1'-Carbonyldi(1,2,4-triazol)

THF: Tetrahydrofuran

DMF: Dimethylformamid

Fmoc: (9-Fluorenylmethoxy)carbonyl

EE: Essigsaureethylester

-179 -

PE: Petrolether

LM: Lösemittel

Lfd. Nr.: Laufende Nummer

Die Bedeutung der in den Beispielen verwendeten aus Buchstaben und Zahlen zusammengesetzten Symbole ergibt sich aus der folgenden Übersicht:

ERSATZBLATT (REGEL 26)

N18

N36

$$H-N$$
 N N N

ERSATZBLATT (REGEL 26)

N89

N88

ERSATZBLATT (REGEL 26)

AS53

A1

$$\mathbb{N} \longrightarrow \mathbb{N}^{H}$$

$$N \longrightarrow N \longrightarrow N \cdot CH^3$$

$$N \xrightarrow{\text{C39}} N \xrightarrow{\text{CH}_3}$$

$$N \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow CH_3$$

$$N \xrightarrow{\text{C41}} N \underset{\text{C}}{\bigvee} CH_3$$

$$N$$
 N
 N
 N
 N
 N
 N
 N
 $C42$

PCT/FP97/04862

- 198 -

A. Herstellung von Zwischenverbindungen

Beispiel Al

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Struktur:

$$\operatorname{Ar} \bigvee_{H}^{N} \operatorname{CH}_{2})_{n}$$

1,3-Dihydro-4-(3-methoxyphenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-imidazol-2-on

a) 4-[1,3-Dihydro-4-(3-methoxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin

Zu der Mischung aus 20.0 g (0.10 mol) 4-Amino-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)piperidin, 8.2 g (0.1 mol) wasserfreiem Natriumacetat und 150 ml Dichlormethan wurde unter Rühren und Einhaltung einer Reaktionstemperatur von 0°C bis +10°C die Lösung von 25.0 g (0.109 mol) 3-Methoxyphenacylbromid in 50 ml Dichlormethan zugetropft. Man ließ 5 Stunden bei Zimmertemperatur rühren, gab dann 19.5 g (0.296 mol) Natriumcyanat, 18 ml Eisessig und 10 ml Wasser zu und rührte weitere 12 Stunden bei Zimmertemperatur. Das Gemisch wurde in 1 1 Eiswasser eingerührt, die Dichlormethanphase abgetrennt, zweimal mit je 200 ml Wasser, 5proz. wässeriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung, 20proz. wässeriger Zitronensäure-Lösung und abermals mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde in Methanol aufgenommen. Man ließ über Nacht stehen, nutschte den auskristallisierten Niederschlag ab, wusch ihn gründlich mit tert. Butyl-methylether und erhielt nach dem Trocknen im Vakuum 11.5 g (30.8 % der Theorie) an farblosen Kristallen.

 $MS: M^{+} = 373$

- 199 -

```
Entsprechend wurden erhalten:
```

```
(1) 4-[1,3-Dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-(1,1-
dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
R<sub>f</sub>: 0.51 (FM4)
(2) 4-[1,3-Dihydro-4-(4-methoxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-
yl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 23.8 % der Theorie
(3) 4-[1,3-Dihydro-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-2(2H)-oxo-
imidazol-1-vl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
IR(KBr): 1685.7 cm<sup>-1</sup> (C=O)
(4) 4-[1,3-Dihydro-5-methyl-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-
1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Rf: 0.23 (Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v)
IR(KBr): 1687.6 cm<sup>-1</sup> (C=O)
MS: M^{+} = 357
(5) 4-[1,3-Dihydro-4-(3-nitrophenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-
1-(1.1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 29.1 % der Theorie
MS: M^{+} = 388
(6) 4-[4-(3-Bromphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-
(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 13.1 % der Theorie
IR(KBr): 1685 cm-1 (C=O)
MS: M^{+} = 421/423 (Br)
(7) 4-[1,3-Dihydro-4,5-diphenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-
(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
IR(KBr): 1680, 1699 cm<sup>-1</sup> (C=O)
MS: M^{+} = 419
```

- 200 -

```
(8) 4-[1,3-Dihydro-4-(4-fluorphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-
1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
IR(KBr): 1682 cm<sup>-1</sup> (C=O)
MS: M^{+} = 388
(9) 4-[4-(4-Biphenylyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-
(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 21.6 % der Theorie, farblose Kristalle
R<sub>f</sub>: 0.6 (Essigsäureethylester)
IR(KBr): 1681.8 cm<sup>-1</sup> (C=O)
(10) 4-[1,3-Dihydro-4-(2-naphthyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-
(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 30 % der Theorie. Kristalle
IR(KBr): 1679.9 cm<sup>-1</sup> (C=O)
(11) 4-[1,3-Dihydro-4-(2-methoxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-
yl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
R<sub>f</sub>: 0.86 (FM1)
(12) 4-[4-(3.4-Dichlorphenyl)-1.3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-
vl]-1-(1.1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 62 % der Theorie, farblose Kristalle
Re: 0.34 (Essigsäureethylester)
IR(KBr): 1687 cm<sup>-1</sup> (C=O)
(13) 4-[4-(3-Chlorphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-
1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 21 % der Theorie
Rf: 0.6 (Essigsaureethylester/Methanol 9/1 v/v)
(14) 4-[1,3-Dihydro-4-(3-hydroxyphenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-
yl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 60 % der Theorie
IR(KBr): 1682 cm<sup>-1</sup> (C=O)
MS: M^{+} = 359
```

- 201 -

PCT/EP97/04862

(15) 4-[4-[3,5-Bis-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-dihydro-2(2H)0xoimidazol-1-yl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 3.2 % der Theorie
RR(KBr): 1687.6 cm⁻¹ (C=O)
Rf: 0.95 (Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v)

(16) 4-[4-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-1,3-dihydro-2(2H)OXCimidaxol-1-yl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin
Ausbeute: 4.6 % der Theorie
IR(KBr): 1684 cm⁻¹ (C=O)
Rr: 0.48 (FM4; Macherey-Nagel POLYGRAM* SIL G/UV254 Fertig-

folien für die DC)

b) 1,3-Dihydro-4-(3-methoxyphenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-

imidazol-2-on
Die Lösung von 11.5 g (0.0308 mol) 4-[1,3-Dihydro-4-(3-methoxy-phenyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl]-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-piperidin in 150 ml Dichlormethan wurde mit 15 ml Trifluoressigsäure versetzt und anschließend über Nacht bei Zimmertemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand in 10 ml Wasser aufgenommen und deutlich ammoniakalisch gestellt. Der entstandene Niederschlag wurde abgenutscht, gründlich mit Wasser gewaschen und über Nacht bei 50°C im Vakuum getrocknet. Man erhielt 7.0 g (83.1 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom R_f-Wert 0.2 (Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v)

Entsprechend wurden erhalten:

WO 98/11128

- (1) 1,3-Dihydro-4-phenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-imidazol-2-on R_{f} : 0.22 (FM1; Macherey-Nagel POLYGRAM SIL G/UV254 Fertigfolien für die DC) IR(KBr): 1672 cm $^{-1}$ (C=0)
- (2) 1,3-Dihydro-4-(4-methoxyphenyl)-1-(4-piperidinyl)-2Himidazol-2-on IR(KBr): 1670 cm⁻¹ (C=O)

- 202 -

```
MS: M^{+} = 273
(3) 1,3-Dihydro-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1-(4-piperi-
dinvl)-2H-imidazol-2-on
IR(KBr): 1687.6 cm<sup>-1</sup> (C=O)
(4) 1,3-Dihydro-5-methyl-4-phenyl-1-(4-piperidinyl)-2H-imida-
701-2-0n
Ausbeute: 76.2 % der Theorie
IR(KBr): 1679.9 cm<sup>-1</sup> (C=O)
MS: M^{+} = 257
(5) 1,3-Dihydro-4-(3-nitrophenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-imi-
dazol-2-on
Ausbeute: 94 % der Theorie
IR(KBr): 1677.8 (C=O); 1137.8, 2197.6, 1349.9 (NO<sub>2</sub>) cm<sup>-1</sup>
(6) 4-(3-Bromphenyl)-1,3-dihydro-1-(4-piperidinyl)-2H-imi-
dazol-2-on
Ausbeute: quantitativ
IR(KBr): 1676 cm-1 (C=0)
(7) 1,3-Dihydro-4,5-diphenyl-1-(4-piperidinyl)-2H-imidazol-2-
IR(KBr): 1670 cm-1 (C=0)
MS: M^{+} = 319
(8) 1,3-Dihydro-4-(4-fluorphenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-imida-
zo1-2-on
Ausbeute: 30 % der Theorie
R_{\rm f}\colon 0.2 (Fließmittel: Essigsäureethylester/Methanol/konz.
     Ammoniak 9/1/0.3 v/v/v)
IR(KBr): 1682 cm<sup>-1</sup> (C=O)
(9) 4-(4-Biphenylyl)-1,3-dihydro-1-(4-piperidinyl)-2H-imida-
zol-2-on
Ausbeute: quantitativ
```

IR(KBr) des Trifluoracetats: 1679.9 cm⁻¹ (C=0)

- 203 - -

PCT/EP97/04862

```
(10) 1.3-Dihydro-4-(2-naphthyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-imidazol-
 2 - on
 Ausbeute: 28.2 % der Theorie
 Re: 0.03 (FM1)
 IR(KBr) des Trifluoracetats: 1678 cm<sup>-1</sup> (C=O)
 (11) 7-(2-methoxyphenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-imidazol-2-on
 Ausbeute: 18.8 % der Theorie
 Re: 0.22 (FM1)
 IR(KBr) des Trifluoracetats: 1681.6 cm<sup>-1</sup> (C=0)
 (12) 4-(3,4-Dichlorphenvl)-1,3-dihydro-1-(4-piperidinyl)-2H-
 imidazol-2-on
 Ausbeute: quantitativ
 IR(KBr) des Trifluoracetats: 3197 (N-H); 1685 (C=O) cm<sup>-1</sup>
 (13) 4-(3-Chlorphenyl)-1,3-dihydro-1-(4-piperidinyl)-2H-
 imidazol-2-on
 Ausbeute: 98 % der Theorie
 Rf: 0.25 (Fließmittel: Essigsäureethylester/Methanol/konz.
      Ammoniak 9/1/0.3 v/v/v)
 (14) 1,3-Dihydro-4-(3-hydroxyphenyl)-1-(4-piperidinyl)-2H-
 imidazol-2-on
 Ausbeute: 90 % der Theorie
 Re: 0.075 (FM1)
 IR(KBr): 1670 (C=O) cm-1
 MS: M^{+} = 259
 (15) 4-[3,5-Bis-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-dihydro-1-(4-
 piperidinyl) - 2H-imidazol - 2-on
 Ausbeute: 71 % der Theorie
 Re: 0.15 (FM1)
 IR(KBr): 1701 (C=O) cm<sup>-1</sup>
MS: M^{+} = 379
```

- 204 -

(16) 4-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-1,3-dihydro-1-(4-piperidinyl)-2H-imidazol-2-on Ausbeute: 44 % der Theorie $R_{f}\colon \ 0.71 \ (FM1;\ Macherey-Nagel\ POLYGRAM^*\ SIL\ G/UV254\ Fertigfolien für die DC) \\ IR(KBr): \ 1676\ (C=O)\ cm^{-1}$

Beispiel A2

2.4-Dihvdro-5-phenvl-2-(4-piperidinvl)-3H-1,2,4-triazol-3-on

a) 1-(9H-Fluoren-9-ylmethoxycarbonyl)-4-piperidinon-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)hydrazon

Das Gemisch aus 16.0 g (0.05 mol) 1-(9H-Fluoren-9-ylmethoxy-carbonyl)-4-piperidinon, 7.25 g (0.055 mol) Hydrazinoameisensäure-tert.-butylester und 250 ml Ethanol wurde 1 Stunde unter Rückfluß gekocht. Das Lösemittel wurde im Vakuum abdestilliert, der verbleibende ölige Rückstand mit Diethylether verrieben. Der dabei entstandene kristalline Niederschlag wurde abgenutscht und mit wenig Diethylether nachgewaschen. Nach dem Trocknen des Produkts im Vakuum erhielt man 21.7 g (99.7 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 156 - 158°C (Z).

b) N-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-N'-[1-(9H-fluoren-9-yl-methoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-hydrazin

Die Lösung von 21.7 g (0.05 mol) 1-(9H-Fluoren-9-ylmethoxy-carbonyl)-4-piperidinon-(1.1-dimethylethoxycarbonyl)-hydrazon in 200 ml Eisessig wurde in Gegenwart von 2.0 g Platin(IV)-oxid bei Zimmertemperatur und 3 bar Wasserstoffdruck bis zur Aufnahme des berechneten Wasserstoffvolumens hydriert. Man filtrierte vom Katalysator ab, engte das Filtrat im Vakuum ein und löste den Rückstand in wenig Diethylether. Das nach 3stündigem Stehenlassen bei Raumtemperatur ausgefallene Kristallisat wurde abgenutscht, mit wenig Diethylether gewaschen und im Vakuum bei Zimmertemperatur getrocknet. Man erhielt 21.8 g (99.6 % der

```
Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 135 - 137°C und Rf =
0.235 (Fließmittel 3).
EST-MS \cdot (M+H)^{+} = 438
```

c) [1-(9H-Fluoren-9-vlmethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-hydrazinhydrochlorid

- 205 -

21.8 g (0.0498 mol) N-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-N'-[1-(9Hfluoren-9-vlmethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-hydrazin wurden in 100 ml Trifluoressigsäure gelöst und 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt. Die überschüssige Trifluoressigsäure wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in 50 ml Wasser gelöst und mit 10proz. wässeriger Natriumcarbonat-Lösung alkalisch gestellt. Man extrahierte erschöpfend mit Dichlormethan, trocknete die vereinigten Extrakte über Magnesiumsulfat und dampfte sie im Vakuum ein. Der so erhaltene Rückstand wurde in Essigsäureethylester aufgenommen und durch Zugabe von etherischer Chlorwasserstofflösung ins Hydrochlorid übergeführt. Nach dem Umkristallisieren aus wasserfreiem Ethanol erhielt man 6.2 g (33.3 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 160-162°C. $C_{20}H_{23}N_3O_2 + HCl (373.88)$

Ber · C 64 25 H 6 47 N 11 24 Cl 9 48 Gef.: 64.14 6.46 10.99 9.46

d) 2,4-Dihydro-5-phenyl-2-[1-(9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonyl)-4-piperidinvll-3H-1.2.4-triazol-3-on

Die Lösungen von 5.56 g (0.0165 mol) [1-(9H-Fluoren-9-ylmethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-hydrazin in 60 ml Tetrahydrofuran und von 3.7 g (0.0177 mol) N-(Ethoxycarbonyl)-benzthionamid in 30 ml Tetrahydrofuran wurden vereinigt und 1 Stunde lang unter Rückfluß gekocht, wobei Schwefelwasserstoff freigesetzt wurde. Das Lösemittel wurde im Vakuum abdestilliert, der verbliebene ölige Rückstand mit wenig Acetonitril aufgekocht. Man ließ erkalten, kühlte zusätzlich von außen mit Eiswasser und nutschte den entstandenen Niederschlag ab. Man erhielt 4.0 g (52 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 142°C und $R_f = 0.38$ (Fließmittel 4).

IR (KBr): 1685 7 cm⁻¹ (C=O)

e) 2.4-Dihydro-5-phenyl-2-(4-piperidinyl)-3H-1.2.4-triazol-3-on Die Mischung aus 9.0 g (0.0193 mol) $2.4-\text{Dihydro-5-phenyl-2-(1-(9H-fluoren-9-ylmethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-3H-1,2,4-triazol-3-on, 50 ml Tetrahydrofuran und 70 ml Diethylamin wurde bis zur Beendigung der dünnschichtchromatographisch verfolgten Reaktion bei Zimmertemperatur gerührt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der verbliebene Rückstand mit 300 ml Wasser versetzt und 30 Minuten lang ultraschallbehandelt. Man nutschte vom Ungelösten ab und dampfte das wässerige Filtrat im Vakuum ein. Der so erhaltene Rückstand wurde mit wenig Methanol aufgekocht und nach dem Erkalten abgenutscht. Nach dem Trocknen erhielt man 0.58 g (12.3 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 294°C (Z) und <math>R_f = 0.1$ (Fließmittel 1). IR (KBr): 1681.8 cm^{-1} (C=0)

Beispiel A3

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Struktur:

3.4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-pyrido[2.3-d]-pyrimidinon

a) N-(2-Pyridinyl)-2,2-dimethylpropanamid

Zur Lösung von 94.1 g (1.0 mol) 2-Aminopyridin und 173 ml (1.25 mol) Triethylamin in 400 ml Dichlormethan tropfte man unter äußerer Kühlung mit Eiswasser 132.5 g (1.099 mol) Pivaloyl-chlorid in 150 ml Dichlormethan. Man rührte 2 Stunden bei Zimmertemperatur und filtrierte vom entstandenen Triethylaminhydrochlorid. Das Filtrat wurde mit Wasser und zweimal mit 5proz. wässeriger Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen, danach über Natriumsulfat getrocknet. Nach üblicher Aufar-

- 207 -

beitung erhielt man 157.5 g (88.4 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. $74\text{-}76^{\circ}\text{C}$.

Entsprechend erhielt man:

N-(4-Pyridiny1)-2,2-dimethylpropanamid

Ausbeute: 74 % der Theorie

Fp. 137 - 140 °C (Diisopropylether)

IR (KBr): 1687 cm^{-1} (C=O)

b) N-(3-Formyl-2-pyridinyl)-2,2-dimethylpropanamid

Unter Einhaltung einer Reaktionstemperatur von -78°C wurden zu einer Lösung von 89.1 g (0.5 mol) N-(2-Pyridinyl)-2,2-dimethylpropanamid in 300 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran 781 ml (1.25 mol) einer 1.6-molaren Lösung von n-Butyllithium in n-Hexan zugetropft. Man ließ die Mischung langsam auf 0°C erwärmen und rührte 3 Stunden bei dieser Temperatur. Dann ließ man erneut auf -78°C abkühlen und tropfte unter Einhaltung dieser Temperatur die Lösung von 109.6 g (1.5 mol) Dimethylformamid in 150 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran zu. Man ließ auf 0°C kommen und rührte die Mischung anschließend in 1 l Eiswasser ein. Man säuerte zunächst mit 12proz. wässeriger Salzsäure an, stellte dann durch Zugabe von festem Kaliumcarbonat alkalisch und extrahierte erschöpfend mit Diethylether. Die vereinigten Etherauszüge wurden über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Der kristalline Rückstand zeigte nach dem Umkristallisieren aus Diisopropylether den Fp. 83°C. Ausbeute: 94.0 g (91.2 % der Theorie).

Entsprechend erhielt man:

(1) N-(4-Formyl-3-pyridinyl)-2,2-dimethylpropanamid Ausbeute: 52 % der Theorie

Rf: 0.5 (Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 90/10/0.1 v/v/v) IR (KBr) des Hydrochlorids : 1695 cm $^{-1}$ (C=0)

 $MS: M^{+} = 206$

- 208 - -

(2) N-(3-Formyl-4-pyridinyl)-2,2-dimethylpropanamid
Das in quantitativer Ausbeute erhaltene rötliche Öl wurde ohne
weitere Reiniqung weiterverarbeitet

c) N-[3-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-2-pyridinyl]-2,2-dimethylpropanamid

Die Lösung von 8.2 g (0.0398 mol) N-(3-Formyl-2-pyridinyl)-2,2-dimethylpropanamid und von 7.6 g (0.04 mol) 4-Amino-1-(phenyl-methyl)piperidin in 80 ml Methanol wurde portionsweise mit insgesamt 1.7 g (0.045 mol) Natriumborhydrid versetzt und insgesamt 24 Stunden unter Rückfluß gekocht. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand zwischen Wasser und Essigsäure-ethylester verteilt. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösemittel befreit. Der Rückstand wurde mit Diisopropylether verrieben und abgenutscht. Man erhielt 6.0 g (39.6 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 138°C.

Entsprechend erhielt man:

(1) N-[4-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-3-pyridinyl]-2,2-dimethylpropanamid

Ausbeute: 94 % der Theorie

Rf: 0.4 (Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 90/10/0.1 v/v/v) Das gelbliche Öl wurde ohne weitere Reinigung in der folgenden Stufe verwendet

(2) N-[3-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-4-py-ridinyl]-2,2-dimethylpropanamid
Ausbeute: 11.6 % der Theorie

IR(KBr): 1689 (C=O) cm⁻¹

d) 2-Amino-3-[[[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-pyridin

Das Gemisch aus 6.0 g (0.0158 mol) N-[3-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-2-pyridinyl]-2,2-dimethylpropanamid

und 100 ml konz. Salzsäure wurde 3 Stunden unter Rückfluß ge-kocht. Das Gemisch wurde im Vakuum eingedampft, der verbliebene Rückstand in wenig Wasser gelöst und durch Zugabe von festem Kaliumcarbonat alkalisch gestellt. Man extrahierte erschöpfend mit Essigsäureethylester, trocknete die vereinigten Extrakte über Natriumsulfat und dampfte sie im Vakuum ein. Der Rückstand wurde mit Diisopropylether gründlich verrieben und ergab 4.2 g (89.7 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 114°C.

Entsprechend erhielt man:

(1) 3-Amino-4-[[[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-pyridin

Ausbeute: 96 % der Theorie

 $R_f: 0.42$ (Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 90/10/0.1 v/v/v)

Das gelbliche Öl wurde ohne weitere Reinigung in der folgenden Stufe verwendet

(2) 4-Amino-3-[[[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-pyridin

Ausbeute: quantitativ

Das gelbliche Öl wurde ohne weitere Reinigung in der folgenden Stufe verwendet

e) 3,4-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-pyrido[2,3-d]-pyrimidinon

Die Mischung aus 4.2 g (0.0142 mol) 2-Amino-3-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-pyridin, 2.4 g (0.0148 mol) N,N'-Carbonylddimidazol und 50 ml Dimethylformamid wurde 30 Minuten lang auf 100°C erhitzt. Das noch warme Gemisch wurde in 300 ml Eiswasser eingerührt, der ausfallende Niederschlag abgenutscht und aus Acetonitril umkristallisiert. Nach dem Trocknen im Vakuum erhielt man 4.5 g (98.3 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 187°C.

Entsprechend erhielt man:

- 210 -

(1) 3,4-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-pyrido[3,4-d]-pyrimidinon
Farblose Kristalle
Ausbeute: 33 % der Theorie
IR (KBr): 1676 cm⁻¹ (C=O)
MS: M* = 322

(2) 3,4-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-pyrido[4,3-d]-pyrimidinon

Fp. 155 °C (Z)

Ausbeute: 99 % der Theorie IR (KBr): 1680 cm⁻¹ (C=O)

f) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidiny1)-2(1H)-pyrido[2,3-d]-pyrimidinon

Die Lösung von 4.7 g (0.0146 mol) 3,4-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-pyrido[2,3-d]-pyrimidinon in 50 ml Methanol wurde bei einer Temperatur von 50°C und in Gegenwart von 2.0 g 20proz. Palladiumkohle bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Nach Entfernung des Katalysators und des Lösemittels erhielt man 3.3 g (97.3 % der Theorie) eines farblosen Öls vom $R_{\rm f}=0.35$ (FM1).

IR (KBr): 1660.6 cm⁻¹ (C=O)

Entsprechend erhielt man:

(1) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl]-2(1H)-pyrido[3,4-d]-pyrimidinon

Farblose Kristalle

Ausbeute: 95 % der Theorie IR (KBr): 1662 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^+ = 232$

(2) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-pyrido[4,3-d]-pyrimidinon
Gelbliches Harz

Gerbiiches Harz

Ausbeute: 97 % der Theorie IR (KBr): 1672 cm^{-1} (C=O)

R_f: 0.12 (FM1)

Beispiel A4

- 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-oxochinazolin-7-carbonsäuremethylester
- a) (E)-1-(Dimethylamino)-2-[4-(methoxycarbonyl)-2-nitrophenyl]-ethen

Die Mischung aus 98.3 g (0.504 mol) 4-Methyl-3-nitrobenzoesäuremethylester, 78.0 g (0.655 mol) N,N-Dimethylformamiddimethylacetal und 1 l Dimethylformamid wurde 3 Stunden lang auf 140°C erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum abdestilliert, der Rückstand mit 1 l Methanol gründlich verrieben. Nach dem Trocknen im Vakuum erhielt man 119.5 g (94.7 % der Theorie) einer roten, amorphen Substanz, die ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet wurde.

b) 4-(Methoxycarbonyl)-2-nitrobenzaldehyd

Zu der Mischung aus 119.5 g (0.478 mol) (E)-1-(Dimethylamino)-2-(4-(methoxycarbonyl)-2-nitrophenyl)-ethen und 1.3 l Wasser-Tetrahydrofuran-Gemisch (1/1 v/v) gab man portionsweise 308.0 g (1.44 mol) Natriummetaperiodat, wobei man durch äußere Kühlung mit Eiswasser die Reaktionstemperatur auf unter +30°C regulierte. Man rührte die Mischung noch 2.5 Stunden bei Zimmertemperatur und filtrierte sie anschließend. Der Niederschlag wurde gründlich mit Essigsäureethylester gewaschen. Die organische Phase wurde abgetrennt, die wässerige erschöpfend mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten Essigesterphasen wurden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das nach einem Tage kristallisierende Öl wurde ohne weitere Reiniqung weiterverarbeitet. Ausbeute: 87 g (87 % der Theorie).

c) 4-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-3-nitrobenzoesäuremethylester

Zu der Lösung von 41.0 g (0.215 mol) 4-Amino-1-(phenylmethyl)piperidin und 45.0 g (0.215 mol) 4-(Methoxycarbonyl)-2-nitrobenzaldehyd in 1 l Methanol gab man bei Zimmertemperatur portionsweise 8.3 g (0.22 mol) Natriumborhydrid und rührte anschließend 30 Minuten lang bei der gleichen Temperatur. Das Gemisch wurde in 1 l Eiswasser eingerührt und mit tert.-Butvlmethylether erschöpfend extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt, der Rückstand in möglichst wenig Methanol gelöst und durch Behandlung mit methanolischer Chlorwasserstoff-Lösung ins Hydrochlorid übergeführt. Das kristalline Salz wurde abgenutscht, mit Methanol und Diethvlether gewaschen, danach in Wasser aufgenommen und mit gesättigter wässeriger Kaliumcarbonat-Lösung alkalisch gestellt. Die erhaltene Mischung wurde mit Essigsäureethylester erschöpfend extrahiert, die vereinigten Essigesterauszüge über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Man erhielt 58.2 g (70.6 % der Theorie) eines gelbroten Öls, das ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet wurde.

d) 3-Amino-4-[[[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]benzoesäuremethylester

Die Lösung von 58.0 g (0.151 mol) 4-[[[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-3-nitrobenzoesåuremethylester in 800 ml Methanol wurde in Gegenwart von 10 g 5proz. Rhodiumkohle 7 Stunden lang bei Zimmertemperatur hydriert. Der Katalysator wurde abfiltriert, das Filtrat im Vakuum eingedampft. Man erhielt 50.0 g (93.7 % der Theorie) an farblosen Kristallen, die ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet wurden.

e) 3,4-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-oxochinazolin-7-carbonsäuremethylester

Hergestellt analog Beispiel A3e) aus 3-Amino-4-[[[1-(phenyl-methyl)-4-piperidinyl]amino]methyl] -benzoesäuremethylester und

 $N,N^{\dagger}\text{-Carbonyl-diimidazol}$ in einer Ausbeute von 66.3 % der Theorie. Schwach gelbliche Kristalle.

IR (KBr): 1714.6: 1664.5 cm-1 (C=O)

f) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidiny1)-2(1H)-oxochinazolin-7-carbonsäuremethylester

Die Lösung von 35.5 g (0.0936 mol) 3,4-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-oxochinazolin-7-carbonsäuremethylester in 400 ml Methanol wurde in Gegenwart von 5 g 10proz. Palladiumkohle 5 Stunden lang bei 50°C hydriert. Der Katalysator wurde abfiltriert, das Filtrat im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde mit 150 ml Essigsäureethylester verrieben und anschließend abgenutscht. Nach dem Trocknen im Vakuum erhielt man 20.4 g (75.3 % der Theorie) an farblosen Kristallen, die ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet wurden.

IR (KBr): 1718.5; 1672.2 cm⁻¹ (C=O)

Analog wurden hergestellt:

- (1) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon R_f : 0.3 (FM1) IR (KBr): 1662.5 cm⁻¹ (C=O)
- (2) 3,4-Dihydro-8-methoxy-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon Re: 0.35 (FMI)
- (3) 3,4-Dihydro-6,7-dimethoxy-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon

R_f: 0.40 (FM1)

PCT/EP97/04862

- 214 -

Beispiel A5

3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-1H-thieno[3,4-d]pyrimidin-2-on-trifluoracetat

a) 4-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-3-carbonsäuremethylester Die Mischung aus 50.0 g (0.258 mol) 4-Aminothiophen-3-carbonsäuremethylester-hydrochlorid, 700 ml Toluol, 26 g (0.257 mol) Triethylamin und 27 ml (0.283 mol) Chlorkohlensäureethylester wurde 5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Man filtrierte vom Unlöslichen, dampfte das Filtrat im Vakuum ein und kristallisierte den Rückstand aus Petrolether um. Man erhielt 59.0 g (99.8 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 52°C.

Entsprechend erhielt man aus 3-Aminothiophen-2-carbonsäuremethylester und Chlorkohlensäureethylester den kristallinen 3-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-2-carbonsäuremethylester in einer Ausbeute von 98.7 % der Theorie. IR (KBr): 1739.7: 1622 cm⁻¹ (C=0. C=C)

b) 4-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-3-carboxaldehyd

In die eiskalte Suspension von 12.9 g (0.34 mol) Lithiumaluminiumhydrid in 800 ml tert.-Butyl-mechylether wurde bei einer Reaktionstemperatur von ca. 0°C die Lösung von 59.1 g (0.258 mol) 4-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-3-carbonsäuremethylester in 200 ml tert.-Butyl-methylether eingetropft, die Mischung anschließend noch 2 Stunden bei 10°C gerührt. Dann tropfte man nacheinander 13 ml Wasser, 13 ml 2N wässerige Natronlauge und 39 ml Wasser zu und rührte 1 Stunde bei Zimmertemperatur. Man filtrierte, gab zum Filtrat portionsweise und unter Rühren 500 g aktiviertes Mangan(IV)-oxid. Nach Beendigung der dünnschichtchromatographisch verfolgbaren Reaktion wurde abermal filtriert, das Filtrat anschließend im Vakuum eingedampft. Der kristallin erstarrende Rückstand wurde ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet. Ausbeute: 28.2 g (54.9 % der Theorie).

PCT/EP97/04862

Entsprechend erhielt man aus 3-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-2-carbonsăuremethylester den <u>3-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-</u> 2-carboxaldehyd in einer Ausbeute von 71.9 % der Theorie.

c) 4-[[[1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-3-(ethoxycarbonylamino)-thiophen

Die Mischung aus 28.2 g (0.142 mol) 4-(Ethoxycarbonylamino)thiophen-3-carboxaldehyd, 28.2 g (0.141 mol) 4-Amino-1-(1,1dimethylethoxycarbonyl)piperidin und 300 ml Toluol wurde unter
Verwendung eines Wasserabscheiders bis zur Beendigung der Wasserbildung unter Rückfluß gekocht. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in 300 ml Methanol gelöst und bei
Zimmertemperatur portionsweise mit 5.5 g (0.145 mol) Natriumborhydrid versetzt. Man rührte noch 1 Stunde bei Zimmertemperatur, dampfte dann im Vakuum ein und verteilte den Rückstand
zwischen Wasser und tert.-Butyl-methylether. Die organische
Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum vom
Lösemittel befreit. Der ölige Rückstand wurde ohne Reinigung
weiterverarbeitet. Ausbeute: 54.0 g (99.9 % der Theorie).

Entsprechend erhielt man aus 3-(Ethoxycarbonylamino)-thiophen-2-carboxaldehyd, 4-Amino-1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)piperidin und Natriumborhydrid das 2-[[[1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-3-(ethoxycarbonylamino)-thiophen in einer Ausbeute von 100 % der Theorie.

IR (KBF): 1728.1; 1693.4 cm⁻¹ (CaO)

d) 3,4-Dihydro-3-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4-piperi-dinyll-1H-thieno[3,4-dlpyrimidin-2-on
Die Lösung von 54.0 g (0.141 mol) 4-[[[1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-piperidinyl]amino]methyl]-3-(ethoxycarbonylamino)-thiophen in 300 ml Dimethylformamid wurde 4 Stunden lang unter Rückfluß gekocht. Nach Beendigung der dünnschichtchromatographisch verfolgbaren Reaktion wurde der noch warme Ansatz in 1 l Eiswasser eingerührt. Der kristalline Niederschlag wurde abgenutscht und im Umlufttrockenschrank bei 30°C getrocknet.
Ausbeute: 47.5 g (99.8 % der Theorie).

- 216 - -

Entsprechend erhielt man aus 2-[[[1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl) -4-piperidinyl] amino] methyl] -3-(ethoxycarbonylamino) thiophen das 3,4-Dihydro-3-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4piperidinyl]-1H-thieno[3,2-d]pyrimidin-2-on in einer Ausbeute von 71 % der Theorie. Farblose Kristalle vom Fp. 200°C (Acetonitril).

IR (KBr): 1683.8; 1654.8 cm⁻¹ (C=O)

e) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-1H-thieno[3,4-d]pyrimidin-2on-trifluoracetat

Die Mischung von 10.0 g (0.0296 mol) 3,4-Dihydro-3-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-1H-thieno[3,4-d]pyrimidin-2-on und 50 ml Trifluoressigsäure wurde 30 Minuten bei Zimmertemperatur gerührt. Der nach Entfernung der überschüssigen Trifluoressigsäure verbleibende Rückstand wurde mit Diethylether verrieben und abgenutscht. Man erhielt 5.8 g (55.8 % der Theorie) an farblosen Kristallen, die ohne weitere Reinigung verwendet wurden.

IR (KBr): 1664.5 cm⁻¹ (C=O)

Entsprechend erhielt man aus 3,4-Dihydro-3-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-1H-thieno[3,2-d]pyrimidin-2-on und Trifluoressigsaure das kristalline 3,4-Dihvdro-3-(4-piperidinvl)-1H-thieno(3,2-d)pvrimidin-2-on-trifluoracetat in einer Ausbeute von 100 % der Theorie.

IR (KBr): 1685.7; 1656.8 cm⁻¹ (C=O)

Beispiel A6

3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)chinolon-hydrochlorid Die Mischung aus 1.1 g (4.949 mmol) 3-(4-Pyridinyl)-2(1H)chinolon (D. R. Bragg und D. G. Wibberley, J. Chem. Soc. 1961, 5074 - 5077), 100 ml Ethanol, 5 ml (5 mmol) 1 N Salzsaure und 0.2 g Platin(IV)-oxid wurde 4 Stunden lang bei Zimmertemperatur hydriert. Der Katalysator wurde abfiltriert, das Filtrat im Vakuum eingedampft, der Rückstand mit Isopropanol verrieben. Die

- 217 -

ausgefallenen Kristalle wurden abgenutscht, mit Isopropanol und Diethylether gewaschen und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 0.64 g (56.2 $^{\circ}$ der Theorie). IR (KBr): 1666.4 cm $^{-1}$ (C=0) MS: $M^{*}=230$ m/e=146.84

Beispiel A7

3-(4-Piperidinyl)-2(1H)-chinolon

Die Mischung aus 8.6 g (0.0387 mol) 3-(4-Pyridinyl)-2(1H)chinolon, 1.2 l Ethanol, 39 ml (0.039 mol) 1 N Salzsäure und 8.0 g 10proz. Palladiumkohle wurde bis zur Aufnahme von ca. 0.08 mol Wasserstoff bei einer Temperatur von 40°C hydriert. Die Mischung wurde vom Katalysator befreit, das Filtrat im Vakuum eingedampft, der Rückstand in 200 ml Wasser aufgenommen und ammoniakalisch gestellt. Man gab Kochsalz bis zur Sättigung zu und extrahierte kontinuierlich mit Dichlormethan unter Verwendung eines Perforators. Die Dichlormethanphase wurde eingedampft, der verbleibende Rückstand an Kieselgel unter Verwendung von FM1 zum Eluieren chromatographisch von Nebenprodukten getrennt. Die geeigneten Fraktionen wurden vereinigt, vom Lösemittel befreit, in wenig Isopropanol gelöst und mit ethanolischer Chlorwasserstoff-Lösung ins Hydrochlorid überge. Farblose Kristalle, Ausbeute: 2.68 g (26.2 % der Theorie). $MS: M^{\dagger} = 228$

IR (KBr): 1651 cm⁻¹ (C=O)

Beispiel A8

5-Chlor-3.4-dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon
Die eiskalte Lösung von 6.3 g (0.0177 mol) 5-Chlor-3,4-dihydro3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-chinazolinon (hergestellt analog Beispiel A4e)) in 50 ml Dichlormethan wurde unter
Einhaltung einer Reaktionstemperatur von 0°C tropfenweise mit
3.34 g (0.0234 mol) Chlorkohlensäure-α-chlorethylester versetzt, wonach man langsam auf Zimmertemperatur kommen ließ. Das

- 218 -

Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand in 50 ml Methanol aufgenommen und 4 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Erkalten nutschte man den entstandenen farblosen Niederschlag ab. Ausbeute: 2.0 g (42.5 % der Theorie).

IR (KBr): 1666.4 cm⁻¹ (S=0)

Beispiel A9

6-Brom-3,4-dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinonhydrobromid

Zur Lösung von 6.16 g (0.075 mol) Natriumacetat und 11.565 g (0.05 mol) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidiny1)-2(1H)-chinazolinon in einem Gemisch aus 150 ml Eisessig und 35 ml Wasser tropfte man unter Rühren und Einhaltung einer Reaktionstemperatur von 13 bis 15°C die Lösung von 8.8 g (0.055 mol) wasserfreiem Brom in 20 ml Eisessig. Man filtrierte und dampfte das Filtrat im Vakuum ein. Der Rückstand wurde zwecks Entfernung anorganischer Bestandteile fünfmal in jeweils 50 ml Dichlormethan aufgenommen, filtriert und eingedampft, dann mit wenig Acetonitril verrieben, wobei Kristallisation eintrat. Man nutschte ab, wusch mit Acetonitril/Diethylether (1/1 v/v) und erhielt nach dem Trocknen im Vakuum 5.5 g an farblosen Kristallen vom Fp. 288°C (Z). Durch Aufarbeiten der Mutterlaugen erhielt man weitere 4.5 g an Material gleicher Qualität. Gesamtausbeute: 10.0 g (51 % der Theorie).

C13H17Br2N2O (391.10)

Ber.: C 39.92 H 4.38 Br 40.86 N 10.74 Gef.: 39.72 4.36 41.56 10.24

IR (KBr): 1670.3 cm-1 (C=O)

Beispiel A10

3-(4-Piperidinyl)-2,4(1H,3H)-chinazolindion

a) 2-Amino-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzamid
Zur eiskalten Lösung von 28 ml (134 mmol) 4-Amino-1-(phenylmethyl)piperidin in 200 ml Tetrahydrofuran gab man portionsweise 21.9 g (134 mmol) Isatosäureanhydrid. Die entstandene Suspension wurde 2½ Stunden bei Zimmertemperatur und 2½ Stunden bei Rückflußtemperatur gerührt, danach vom Lösemittel befreit. Der Rückstand wurde in 100 ml heißem Ethanol gelöst, die entstandene Lösung nach Zugabe von 5 g Aktivkohle heiß filtriert. Der nach dem Erkalten ausgefallene Kristallbrei wurde abgenutscht, mit Diisopropylether gewaschen und im Vakuum bei 50°C getrocknet. Man erhielt 28.3 g an farblosen Kristallen. Aus den vereinigten Mutterlaugen ließen sich weitere 5.1 g eines Produktes gleicher Qualität isolieren. Gesamtausbeute: 33.4 g (80.6 % der Theorie).

IR (KBr): 1620 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^{+} = 309$

b) 3-[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2.4(1H.3H)-chinazolindion Hergestellt analog Beispiel Ale) aus 2-Amino-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzamid und N,N'-Carbonyldiimidazol in einer Ausbeute von 97.8 % der Theorie. Farblose Kristalle vom Fp. 223°C.

IR (KBr): 1720; 1647 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^{T} = 335$

c) 3-(4-Piperidinyl)-2,4(1H,3H)-chinazolindion

Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 3-[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2,4(1H,3H)-chinazolindion durch Hydrogenolyse in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 70 % der Theorie.

R_f: 0.075 (FM1)

IR (KBr): 1703; 1657 cm⁻¹ (C=O)

PCT/EP97/04862

- 220 -

Beispiel A11

3.4-Dihydro-3-[1-(4-piperidinyl)-4-piperidinyl]-2(1H)-chinazolinon

a) 3,4-Dihydro-3-[1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-4-piperidinvl]-2(1H)-chinazolinon

Die Mischung aus 5.75 g (0.0249 mol) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl) -2 (1H) -chinazolinon, 4.75 g (0.0251 mol) 1- (Phenylmethyl) -4-piperidinon und 100 ml Ethanol wurde 30 Minuten lang im Ultraschallbad behandelt, dann mit 9.5 ml (0.031 mol) Titan(IV)-isopropylat versetzt, wobei nach 10 Minuten ein Kristallbrei entstand. Anschließend erwärmte man unter weiterer Verwendung des Ultraschallbads 2% Stunden auf maximal 35°C. ließ dann auf Zimmertemperatur abkühlen und setzte portionsweise 1.05 g (0.0167 mol) Natriumcyanoborhydrid zu, wobei man mittels verdünnter methanolischer Chlorwasserstofflösung den pH auf 5 - 6 hielt, und hielt 24 Stunden bei Zimmertemperatur. Nach dieser Zeit gab man abermals 1.05 g (0.0167 mol) Natriumcyanoborhydrid zu und verfuhr wie oben. Nach insgesamt 48 Stunden Reaktionszeit zersetzte man durch Zugabe von Wasser und arbeitete wie üblich auf. Das anfallende Rohprodukt wurde an Kieselgel unter Verwendung von FM4 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Man erhielt 7.05 g (70 % der Theorie) einer farblosen kristallinen Substanz

Entsprechend erhielt man aus Tropinon und 1-(Phenylmethyl)piperazin das exo-4-(8-Methyl-8-azabicyclo(3,2,1loct-3-yl)-1-(phenvlmethyl)piperazin in einer Ausbeute von 48.9 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom $R_f = 0.36$ (FM1).

b) 3,4-Dihydro-3-[1-(4-piperidinyl)-4-piperidinyl]-2(1H)chinazolinon

Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 3,4-Dihydro-3-[1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-4-piperidinyl]-2(1H)-chinazolinon durch Hydrogenolyse, jedoch unter Verwendung von Pearlmans Katalysator, in einer Ausbeute von 92 % der Theorie. Farblose

Kristalle vom R_f = 0.48 (Macherey-Nagel, POLYGRAM SIL G/UV $_{254}$ Fertigfolien für die DC; Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/Cyclohexan/konz. Amoniak 68/20/10/5 v/v/v/v). IR (KBr): 1660.6 cm $^{-1}$ (C=0)

MS: $M^+ = 314$ Beispiel A12

3-(4-Piperidinyl)-3,4,4a,5,6,7,8,8a-octahydro-2(1H)-chinazolinon-acetat

Die Lösung von 5.0 g (17.17 mmol) 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon-acetat in 70 ml Methanol wurde bei Zimmertemperatur und in Gegenwart von 1.0 g Rhodium(III)-oxid-Platin(IV)-oxidhydrat-Katalysator (46.45 % Rhodium, 20.15% Platin) bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Man befreite vom Katalysator und vom Lösemittel, verrieb den Rückstand mit 10 ml Diisopropylether und einigen Tropfen Isopropanol und nutschte das entstandene Kristallisat ab. Nach dem Trocknen im Vakuum erhielt man 4.4 g (86.2 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Rf = 0.3 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 7.5/2.5/0.5 v/v/v).

IR (KBr): 1641 cm^{-1} (C=O) MS: $M^+ = 237$

Beispiel A13

1.1-Dioxido-2-(4-piperidiny1)-3(4H)-1.2.4-benzothiadiazinon

a) 2-Nitro-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzensulfon-säureamid

Unter åußerer Kühlung mit Eiswasser tropfte man zur Lösung von 38.0 g (0.2 mol) 4-Amino-1-(phenylmethyl)piperidin und 22.0 g (0.22 mol) Triethylamin in 250 ml Chloroform die Lösung von 44.3 g (0.2 mol) 2-Nitrobenzensulfonylchlorid in 250 ml Chloroform. Nach Entfernung der Kühlung wurde noch weitere 30 Minuten bei Zimmertemperatur gerührt, die Reaktionsmischung dann zweimal mit je 1 l Wasser ausgeschüttelt. Die wässerigen Auszüge wurden noch einmal mit 100 ml Dichlormethan extrahiert, die

PCT/EP97/04862

- 222 -

vereinigten organischen Phasen anschließend über Natriumsulfat getrocknet und im Vakumm eingedampft. Die in einer Ausbeute von 75.0 g (99.9 % der Theorie) erhaltene hochviskose, hellbraune Substanz wurde ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet. IR (KBr): 3363.7 (NH); 1541.0 (NO₂); 1365.5 (NO₂ oder SO₂); 1346.2 (NO2 oder SO2); 1168.8 (SO2) cm-1

b) 2-Amino-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzensulfonsäureamid

Zu der Lösung von 75.0 g (0.2 mol) 2-Nitro-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzensulfonsäureamid in 2.0 l Ethanol tropfte man bei Zimmertemperatur die Lösung von 174.0 g (0.828 mol) Natriumdithionit-dihydrat in 700 ml Wasser. Nach Abklingen der exothermen Reaktion erhitzte man 4.5 Stunden unter Rückfluß. destillierte dann das Ethanol ab und extrahierte die verbliebene wässerige Phase erschöpfend mit Dichlormethan. Die vereinigten Dichlormethanauszüge wurden über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft, der verbliebene Rückstand an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 80/20/0.25 (v/v/v) zum Eluieren säulenchromato-graphisch gereinigt. Man erhielt 6.5 g (8.6 % der Theorie) eines hochviskosen Öls.

IR(KBr): 1319.2, 1153.4 cm⁻¹ (SO₂)

c) 1,1-Dioxido-2-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-3(4H)-1,2,4benzothiadiazinon

Hergestellt analog Beispiel A3e) aus 2-Amino-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzensulfonsäureamid und N,N'-Carbonyldiimidazol in einer Ausbeute von 78 % der Theorie. Farblose Kristalle vom Fp. 169-171°C.

IR(KBr): 1693.4 (C=O); 1359.7, 1340.4, 1188.1 (SO₂) cm⁻¹

d) 1,1-Dioxido-2-(4-piperidinyl)-3(4H)-1,2,4-benzothiadiazinon Hergestellt analog Beispiel A3f), jedoch unter Verwendung von Pearlmans Katalysator an Stelle von Palladiumkohle, in einer Ausbeute von 90 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz. IR(KBr): 1705.0 (C=0) cm-1

PCT/EP97/04862

- 223 -

Beispiel A14

WO 98/11128

3,4-Dihydro-2,2-dioxido-3-(4-piperidinyl)-2,1,3-benzothiadiazin

a) 3,4-Dihydro-2,2-dioxido-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2,1,3-benzothiadiazin

Bei Rückflußtemperatur wurde zu einer Lösung von 3.4 g (0.0354 mol) Sulfamid in 200 ml Pyridin die Lösung von 11.0 g (0.0372 mol) 2-Amino-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-benzenmethanamin in 200 ml Pyridin innerhalb von 1.5 Stunden zugetropft und die Mischung anschließend 6 Stunden unter Rückfluß gekocht. Die Mischung wurde vom Lösemittel befreit, der Rückstand unter Verwendung von Essigsäureethylester/Methanol 9/1 (v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Man erhielt 5.5 g (43.5 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Substanz.

IR(KBr): 1344.3, 1166.9 cm⁻¹ (SO₂)

b) 3,4-Dihydro-2,2-dioxido-3-(4-piperidiny1)-2,1,3-benzothia-diazin

Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 3,4-Dihydro-2,2-dioxido-3-(1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl)-2,1,3-benzothiadiazin durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Palladiumkohle in quantitativer Ausbeute. Farblose, amorphe Substanz. $IR(KBr): 1263.3. 1105.1\ cm^{-1}(SO₂)$

Beispiel A15

D. L-4-Phenyl-1-(4-piperidinyl)-imidazolidin-2,5-dion

a) N²-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-D,L-phenylglycinamid

Die Mischung aus 10.0 g (0.0398 mol) N²-(1,1-Dimethylethoxy-

carbonyl)-D,L-phenylglycin, 7.57 g (0.0398 mol) 4-Amino-1-(phenylmethyl)piperidin, 10 ml Triethylamin, 12.8 g (0.0399

mol) TBTU und 5.4 g (0.0353 mol) N-Hydroxybenzotriazol-hydrat

in 200 ml THF-DMF-Gemisch (1/1 v/v) wurde über Nacht bei Zimmertemperatur gerührt. Der nach Entfernung des Lösemittels verbliebene Rückstand wurde in Essigsäureethylester aufgenommen. mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhielt 14.8 g (87.8 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Substanz. IR(KBr): 1701.1, 1676.0, 1652.9 cm⁻¹ (C=O)

Analog erhielt man aus N2-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-D.Lphenylalanin und 4-Amino-1-(phenylmethyl)piperidin in einer Ausbeute von 85 % der Theorie N^2 -(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-D.L-phenylalaninamid. Farblose, amorphe Substanz vom R+ = 0.83 (Fließmittel: Dichlormethan/Cyclohexan/Methanol/konz. Ammoniak = 70/15/15/2 v/v/v/v).

IR(KBr): 1683.8, 1651.0 cm⁻¹ (C=O)

b) N-[1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl]-D,L-phenylglycinamid-bistrifluoracetat__

Hergestellt analog Beispiel A5e) aus N2-(1.1-Dimethylethoxycarbonyl) -N-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-D,L-phenylglycinamid und Trifluoressigsäure in quantitativer Ausbeute. Farblose, amorphe Substanz vom Rf = 0.56 (FM1).

Analog erhielt man aus N2-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-N-[1-(phenylmethyl) - 4-piperidinyl] - D. L-phenylalaninamid in einer Ausbeute von 92 % der Theorie das N-[1-(Phenvlmethyl)-4-piperidinvll-D.L-phenvlalaninamid-bis-trifluoracetat. IR(KBr): 1670.3 cm⁻¹ (C=0)

c) D,L-4-Phenyl-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-imidazolidin-2.5-dion

Hergestellt analog Beispiel A3e) aus N-[1-(Phenylmethyl)-4piperidinyl]-D,L-phenylglycinamid und N,N'-Carbonyldiimidazol in einer Ausbeute von 57.3 % der Theorie. Farblose Kristalle $vom R_f = 0.68$.

IR(KBr): 1774.4, 1712.7 cm⁻¹ (C=O)

- 225 -

Analog erhielt man aus N-{1-(Phenylmethyl)-4-piperidinyl}-D,L-phenylalaninamid in einer Ausbeute von 93 % der Theorie das D,L-4-(Phenylmethyl)-1-(1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-imidazolidin-2,5-dion. Farblose, feine Kristalle vom R $_{\rm f}$ = 0.6 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/Cyclohexan/konz. Ammoniak = 7/1.5/0.2 v/v/v/v). IR(KBr): 1764.8, 1708.8 cm⁻¹ (C=O)

IR(KBr): 1764.8, 1708.8 cm⁻¹ (C=O MS: M⁺ = 363

d) <u>D.L.-4-Phenyl-1-(4-piperidinyl)-imidazolidin-2,5-dion</u> Hergestellt analog Beispiel A3f) aus D.L.-4-Phenyl-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-imidazolidin-2,5-dion durch Hydrogenolyse in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 84.3 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom $R_f = 0.5$. IR(KBr): 1766.7, 1706.9 cm⁻¹ (C=O)

Analog erhielt man aus D,L-4-(Phenylmethyl)-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-imidazolidin-2,5-dion das D,L-4-(Phenylmethyl)-1-(4-piperidinyl)-imidazolidin-2,5-dion. Farblose Kristalle vom $R_{\rm f}=0.24$ (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/Cyclohexan/konz. Ammoniak = 7/1.5/1.5/0.2 v/v/v/v). IR(KBr): 1766.7, 1705.0 cm⁻¹ (C=0)

Beispiel A16

1,3-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(2H)-imidazo[4,5-c]chinolon

a) 1-[2-(Acetylamino)phenyl]-2-bromethanon
Zur siedenden Lösung von 50.0 g (0.282 mol) 1-[2-(Acetyl-amino)phenyl]ethanon in 400 ml Chloroform tropfte man bei
Zimmertemperatur 45.0 g (0.282 mol) trockenes Brom. Das
Lösemittel wurde abdestilliert, der Rückstand zwischen Dichlormethan und gesättigter, eiskalter NatriumhydrogencarbonatLösung verteilt. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat
getrocknet, im Vakuum eingedampft, der Rückstand mit Diethylether verrieben und abgenutscht. Nach dem Trocknen im Vakuum

erhielt man 35.4 g (49 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom R $_{\rm f}$ = 0.48 (Fließmittel: Petrolether/Essigsäureethylester 2/1 v/v).

IR(KBr): 1685.69, 1664.47 cm⁻¹ (C=O) MS: M⁺ = 255/257 (Br)

b) 4-{2-(Acetylamino)phenyl}-1,3-dihydro-1-{1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl}-2H-imidazol-2-on

Zur Lösung von 26.3 g (0.138 mol) 4-Amino-1-(phenylmethyl)piperidin und 17.8 g (0.138 mol) DIEA in 300 ml Dichlormethan
tropfte man die Lösung von 35.4 g (0.138 mol) 1-{2-(Acetylamino)phenyl}-2-bromethanon in 150 ml Dichlormethan und hielt
die Mischung anschließend noch 2 Stunden lang bei Zimmertemperatur. Unter äußerer Kühlung mit Eis gab man dann 13.5 g
(0.20 mol) Natriumcyanat und 12 ml Eisessig zu und rührte die
Mischung über Nacht im auftauenden Eisbad. Man wusch mit Wasser
und gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung, trocknete über
Natriumsulfat und befreite vom Lösemittel. Der Rückstand wurde
mit 50 ml Essigsäureethylester-Methanol-Gemisch (9/1 v/v) verrieben, die entstandenen Kristalle abgenutscht, mit Essigester
gewaschen und im Vakuum getrocknet. Man erhielt 37.0 g (68.7 %
der Theorie) an farblosen Kristallen vom Rf = 0.41 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v).

IR(KBr): 1678 cm^{-1} (C=O) MS: $M^{+} = 390 \text{ (Br)}$

c) 4-(2-Aminophenyl)-1,3-dihydro-1-[1-(phenylmethyl)-4-pipe-ridinyll-2H-imidazol-2-on

Die Mischung von 3.0 g (7.68 mmol) $4-[2-(Acetylamino)\,phenyl]-1,3-dihydro-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2H-imidazol-2-on, 50 ml 5 N Natronlauge und 25 ml Ethanol wurde 3 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Erkalten wurde die organische Phase abgetrennt, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhielt in quantitativer Ausbeute eine farblose, amorphe Substanz vom <math>R_{\xi}=0.53$ (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v).

d) 1,3-Dihydro-3-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2(2H)-imidazo[4.5-c]chinolon

Die Lösung von 2.67 g (7.66 mmol) 4-(2-Aminophenyl)-1,3-dihvdro-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-2H-imidazol-2-on in 50 ml Chloroform wurde mit 3.0 g Paraformaldehyd versetzt und 3.5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Der nach dem Abdampfen des Lösemittels verbliebene Rückstand wurde in 100 ml Methanol aufgenommen und mit methanolischer Chlorwasserstoff-Lösung sauer gestellt. Nach einstündigem Rühren bei Zimmertemperatur wurde in 300 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung eingegossen. Die entstandene Mischung wurde mit Essigsäureethylester erschöpfend extrahiert, die vereinigten Extrakte über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde an Kieselgel unter Verwendung von FM4 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Aus den geeigneten Fraktionen isolierte man 0.5 g (18.2 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Substanz vom $R_{\bar{r}} = 0.24$ (FM4). IR(KBr): 1689 cm⁻¹ (C=0)

IR(KBr): 1689 cm^{-1} (C=0) MS: $M^{+} = 358 \text{ (Br)}$

e) 1.3-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(2H)-imidazo[4.5-c]chinolon Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 1.3-Dihydro-3-[1-(phenyl-methyl)-4-piperidinyl]-2(2H)-imidazo[4.5-c]chinolon durch Hydrogenolyse in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 98.5 % der Theorie. Farblose Kristalle vom R_2 = 0.63 (FM1).

Beispiel A17

Herstellung von β-(Methoxycarbonyl)-arenbutansäuren

3,5-Dibrom-4-hydroxy-β-(methoxycarbonyl)-benzenbutansäure

a) 4-(Phenylmethoxy)-benzaldehyd

Zu der Lösung von 36.6 g (0.3 mol) 4-Hydroxybenzaldehyd in 100 ml Ethanol tropfte man nacheinander die Lösung von 12.0 g (0.3 mol) Natriumhydroxid in 100 ml Wasser und die Lösung von 36.5 ml (0.307 mol) Benzylbromid in 100 ml Ethanol und hielt

WO 98/11128

- 228 -

die Mischung anschließend 1 Stunde lang bei 50°C. Das Ethanol wurde, zuletzt im Vakuum, weitestgehend abdestilliert, die verbleibende wässerige Emulsion zwischen Wasser und Essigsäureethylester verteilt. Die Essigesterphase wurde über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der verbliebene Rückstand kristallisierte beim Verreiben mit Petrolether und wurde aus Diisopropylether umkristallisiert. Man erhielt 48.0 g (75.4 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 118 - 122°C.

b) 3-(Methoxycarbonyl)-4-[(4-phenylmethoxy)phenyl]-3-butensäure Zu einer frisch bereiteten Lösung von 2.3 g (0.1 mol) Natrium in 300 ml wasserfreiem Methanol gab man 14.6 g (0.1 mol) Bernsteinsäuredimethylester und tropfte nach halbstündigem Rühren die Lösung von 21.2 g (0.1 mol) 4-(Phenylmethoxy)-benzaldehyd in 100 ml wasserfreiem Methanol zu. Danach kochte man 6 Stunden unter Rückfluß, destillierte das Methanol unter Normaldruck ab und hielt den verbleibenden Sumpf 30 Minuten bei einer Reaktionstemperatur von 80°C. Der erhaltene zähe Brei wurde in 1 l eines Eisessig-Wasser-Gemischs (1/1 v/v) eingerührt, das anfallende Gemisch mit Essigsäureethylester erschöpfend extrahiert. Die vereinigten Essigesterextrakte wurden ihrerseits mit gesättigter Kaliumcarbonat-Lösung ausgezogen. Die Kaliumcarbonat-Extrakte wurden vorsichtig mit Essigsäure angesäuert und anschließend mit Essigester erschöpfend extrahiert. Diese Extrakte wurden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösemittel im Vakuum befreit. Der Rückstand wurde an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Petrolether/ Eisessig 25/74/1 (v/v/v) säulenchromatographisch gereinigt. Man erhielt das farblose, teilweise kristallisierende Diastereomerengemisch in einer Ausbeute von 16.0 g (49 % der Theorie). Rf = 0.68 (FlieSmittel: Essigsäureethylester/Petrolether 1:2 v/v) .

IR(KBr): 1699.2 cm-1 (C=O)

Analog erhielt man:

- 229 -

(1) Aus 3-(Trifluormethyl)benzaldehyd und Bernsteinsäuredimethylester die 3-(Methoxycarbonyl)-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3-butensäure in einer Ausbeute von 21 % der Theorie.

IR(KBr): 1738, 1726 cm⁻¹ (C=O)

ESI-MS: $(M-H)^{-} = 287$ $(M+H)^{+} = 289$

 $(M+Na)^{+} = 311$

(2) Aus 1-Naphthaldehyd und Bernsteinsäuredimethylester die 3-(Methoxycarbonyl) -4-(1-naphthyl) -3-butensäure in einer Ausbeute von 60 % der Theorie.

Farbloses Öl

IR(KBr): 1712 cm⁻¹ (C=O) M⁺ = 270 MS ·

(3) Aus 3,5-Dimethyl-4-phenylmethoxybenzaldehyd und Bernsteinsäuredimethylester die 3-(Methoxycarbonyl)-4-[3,5-di-

von 66 % der Theorie. Farbloses Öl, das ohne Reinigung weiterverarbeitet wurde.

methyl-4-phenylmethoxyphenyl]-3-butensäure in einer Ausbeute

- (4) Aus 4-Amino-3,5-dibrombenzaldehyd und Bernsteinsäuredimethylester die 4-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-3-(methoxycarbonyl)-3-butensäure in einer Ausbeute von 21 % der Theorie.
- (5) Aus 3-Phenylmethoxybenzaldehyd und Bernsteinsäuredimethylester die 3-(Methoxycarbonyl)-4-(3-phenylmethoxyphenyl)-3-butensäure in einer Ausbeute von 37 % der Theorie.
- c) 4-Hydroxy-β-(methoxycarbonyl)-benzenbutansäure Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 3-(Methoxycarbonyl)-4-[(4phenylmethoxy)phenyl]-3-butensäure durch Hydrogenolyse in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 96 % der Theorie. Farbloses Öl vom $R_f = 0.5$ (Fließmittel: Essigsäureethylester/Petrolether/Eisessig 66.3/33.3/0.4 v/v/v).

Analog erhielt man:

- 230 -

(1) Aus 3-(Methoxycarbonyl)-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3butensäure die β-(Methoxycarbonyl)-3-(trifluormethyl)-benzenbutansäure in einer Ausbeute von 80 % der Theorie. $R_{\rm f}$ = 0.59 (Fließmittel: Essigsäureethylester/Petrolether 1/1/ v/v).

 $ESI-MS: (M-H)^{-} = 289$

(2) Aus 3-(Methoxycarbonyl)-4-(1-naphthyl)-3-butensaure, jedoch unter Verwendung von Platin(IV)-oxid als Katalysator, die β -(Methoxycarbonyl) -1-naphthalinbutansäure in einer Ausbeute von 31 % der Theorie.

IR (KBr): 1734, 1711 (C=O) cm⁻¹

 $MS: M^{+} = 272$

Als Nebenprodukt isolierte man in einer Ausbeute von 8.4 % der Theorie 8-(Methoxycarbonyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthalinbutansäure.

IR (KBr): 1736. 1712 (C=O) cm⁻¹ $MS \cdot M^{+} = 276$

(3) Aus 3-(Methoxycarbonyl)-4-[3,5-dimethyl-4-phenylmethoxyphenyl]-3-butensäure die <u>3.5-Dimethvl-4-hydroxv-β-(methoxycar-</u> bonvl)-benzenbutansaure in einer Ausbeute von 48 % der Theorie. $R_{f} = 0.11 \text{ (FM1)}$ IR (KBr): 1716 (C=O) cm-1

 $MS: M^{+} = 266$

(4) Aus 3-(Methoxycarbonyl)-4-(3-phenylmethoxyphenyl)-3-butensäure die 3-Hydroxy-ß-(methoxycarbonyl)-benzenbutansäure in einer Ausbeute von 59 % der Theorie.

 $R_{\rm f}$ = 0.24 (Petrolether/Essigsäureethylester/Eisessig 6/4/0.2

IR (KBr): 1714 (C=O) cm-1

 $MS: M^{+} = 238$

- 231 -

(5) Aus 3-(Methoxycarbonyl)-4-(4-amino-3,5-dibromphenyl)-3-butensäure und in Gegenwart von Triethylamin die $\frac{4-Amino-\beta-methoxycarbonyl)-benzenbutansäure}{1}$ in quantitativer Ausbeute. R_f = 0.53 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/Eisessig 90/10/1.5 v/v/v))

IR (KBr): 1728 (C=0) cm⁻¹

MS: M* = 237

d) 3.5-Dibrom-4-hydroxy- β -(methoxycarbonyl)-benzenbutansäure

Zur Lösung von 12.0 g (0.05 mol) 4-Hydroxy- β -(methoxycarbony1)-benzenbutansäure in 200 ml Eisessig gab man 150 ml Wasser und 8.0 g Natriumacetat und tropfte dann die Lösung von 15.58 g (0.0975 mol) Brom in 60 ml Eisessig zu. Man ließ noch 1 Stunde bei Zimmertemperatur rühren, dampfte dann den Ansatz im Vakuum zu 2 Dritteln ein und verteilte den Rest zwischen Wasser und Essigsäureethylester. Die Essigesterextrakte wurden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Nach dem Verrühren mit Diisopropylether erhielt man ein farbloses Kristallisat. Ausbeute: 12.0 g (62.2 % der Theorie). $R_f = 0.4$ (Fließmittel: Essigsäureethylester/Petrolether/Eisessig 49.8/49.8/0.4 v/v/v). IR(KBr): 1724 cm $^{-1}$ (C=0)

IR(KBr): 1724 cm^{-1} (C=O) MS: $M^{+} = 394/396/398$ (Br₂)

Beispiel A18

1-(3-Pyridinyl)piperazin

a) 1-(Phenvlmethyl)-3-(3-Pyridinyl)piperazin

Zur Lösung von 5.0 g (0.0515 mol) 3-Fluorpyridin und 43.5 ml 1-(Phenylmethyl)piperazin in 300 ml wasserfreiem Diethylether tropfte man bei Siedetemperatur und innerhalb von 2.5 Stunden 56 ml (0.112 mol) einer 2molaren Lösung von Phenyllithium in Cyclohexan-Diethylether-Gemisch (7/3 v/v) und hielt anschließend noch 4 Stunden bei Rückfluß-Temperatur. Das nach üblicher Aufarbeitung als ốl anfallende rohe Reaktionsprodukt wurde an Kieselgel (30 - 60 μm) unter Verwendung von FM1/Cyclohexan (7/3

v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Man erhielt 12.0 g (92 % der Theorie) eines farblosen Öls vom R $_{\rm f}$ 0.52 (FM4; Macherey-Nagel, POLYGRAM® SIL G/UV254 Pre-coated plastic sheets for TLC).

 $MS: M^{+} = 253$

b) 1-(3-Pyridinyl)piperazin

Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 1-(Phenylmethyl)-3-(3-Pyridinyl)piperazin durch Hydrogenolyse in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 55 % der Theorie. Farbloses Öl vom $R_{\rm f}$ 0.35 (FM1).

IR(KBr): 1652.9 cm⁻¹ (C=N)

Beispiel A19

1-(1-Cyclohexyl-4-piperidinyl)piperazin-tris-trifluoracetat

a) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl|piperazin

Die Lösung von 15.0 g (0.8054 mol) 1-(1.1-Dimethylethoxycarbonyl)piperazin und 14.26 ml (0.08053 mol) 1-(Phenylmethyl)-4-piperidinon in 250 ml Methanol wurde durch Zutropfen von Essigsäure auf einen pH zwischen 5 und 6 gebracht und portionsweise mit insgesamt 4.13 g (0.0624 mol) 95proz. Natriumcyanoborhydrid versetzt, wobei durch weiteres Zutropfen von Essigsäure auf Einhaltung eines pH von 5 bis 6 geachtet wurde. Nach 18stündigem Rühren bei Zimmertemperatur wurde das Gemisch im Vakuum eingedampft, der Rückstand sodaalkalisch gestellt und zwischen Wasser und Essigsäureethylester verteilt. Nach üblicher Aufarbeitung der Essigssterphase erhielt man 21.76 g (75.2 % der Theorie) eines hochviskosen, farblosen Öls vom $\mathbb{R}_{\mathbf{f}}$ 0.66 (FM1).

b) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-(4-piperidinyl)piperazin Hergestellt analog Beispiel A3f) aus 1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl)piperazin durch Hydrogenolyse, jedoch unter Verwendung von Pearlmans Kataly-

- 233 -

sator an Stelle von Palladiumkohle, in einer Ausbeute von 79.7 $\mbox{\ensuremath{\$}}$ der Theorie.

Farblose Kristalle vom $R_f = 0.3$ (FM1).

c) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-(1-cyclohexyl-4-piperidinyl)piperazin

Hergestellt analog Beispiel A19a) aus 1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-(4-piperidinyl)piperazin und Cyclohexanon in einer Ausbeute von 99 % der Theorie. Farbloses, hochviskoses Ől. MS: $M^*=251$

d) $\frac{1-(1-Cyclohexyl-4-piperidinyl)piperazin-tris-trifluoracetat}{1}$ Hergestellt analog Beispiel A5e) aus $1-(1.1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-(1-cyclohexyl-4-piperidinyl)piperazin und Trifluoressigsäure in quantitativer Ausbeute. Farblose Kristalle vom <math>R_f=0.2$ (FM1).

Beispiel A20

1-(1-Ethyl-4-piperidinyl)piperazin-trihydrochlorid

- a) $1\text{-}(1\text{-Ethyl-4-piperidinyl})\text{-}4\text{-}(phenylmethyl)piperazin}$ Hergestellt analog Beispiel A19a) aus 1-Ethyl-4-piperidinon und 1-(Phenylmethyl)piperazin in einer Ausbeute von 71 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom R_f = 0.46 (FM4).
- b) 1-(1-Ethyl-4-piperidinyl)piperazin-trihydrochlorid

 Die Mischung aus 36.3 g (0.126 mol) 1-(1-Ethyl-4-piperidinyl)4-(phenylmethyl)piperazin, 300 ml 1 N Salzsäure und 200 ml

 Methanol wurde bei Zimmertemperatur und in Gegenwart von 4.0 g
 10proz. Palladiumkohle bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Nach üblicher Aufarbeitung erhielt man 22.9 g
 (59.3 % der Theorie) einer farblosen, kristallinen Substanz.

 MS: M* = 197

Entsprechend erhielt man aus exo-4-(8-Methyl-8-azabicyclo-[3,2,1]oct-3-yl)-1-(phenylmethyl)piperazin (siehe Beispiel

- 234 -

Alla)) durch Hydrogenolyse in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 91 % der Theorie das exc-1-(8-Methyl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl)piperazin-trihydrochlorid. $MS: M^{+} = 209$

Beispiel A21

1-Ethyl-4-(4-piperidinyl)piperidin

- a) 1-(Phenylmethoxycarbonyl)-4-(4-piperidinyl)piperidin Zu der Mischung aus 72.375 g (0.3 mol) Bipiperidin-dihydrochlorid, 1500 ml Methanol, 75 ml Wasser und 100 mg Bromphenolblau tropfte man unter Rühren und bei Zimmertemperatur gleichzeitig die Lösung von 51.18 g (0.3 mol) Chlorkohlensäurebenzylester in 75 ml Toluol und 6 N Natronlauge (ca. 80 ml) so zu, daß die Indikatorfarbe laufend wechselte. Nach beendeter Zugabe, die ca. 4 Stunden erforderte, verdünnte man mit 300 ml Wasser und destillierte die organischen Lösemittel im Vakuum ab. Die verbliebene wässerige Phase wurde unter äußerer Kühlung mit Salzsäure angesäuert, mit Diethylether erschöpfend extrahiert und dann mit 50proz. Kalilauge alkalisch gestellt. Man extrahierte erschöpfend mit Dichlormethan, trocknete die vereinigten Dichlormethanauszüge über Magnesiumsulfat und dampfte sie im Vakuum ein. Das verbleibende farblose, hochviskose, langsam kristallisierende Öl wurde ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet. Ausbeute: 87.3 g (96.2 % der Theorie). IR(KBr): 1701.1 cm-1 (C=0)
- b) 1-Ethyl-4-[1-(phenylmethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]piperidin Zu der Lösung von 18.14 g (0.061 mol) 1-(Phenylmethoxycarbonyl)-4-(4-piperidinyl)piperidin in 450 ml eines Methanol-Wasser-Gemischs (1/1 v/v) qab man unter Rühren und Einhaltung einer Temperatur von 15 bis 20°C 10.05 g (0.152 mol) 95proz. Natriumcyanoborhydrid sowie 50 mg Bromkresolpurpur. Nun tropfte man im Wechsel die Lösung von 10.57 g (0.24 mol) Acetaldehyd in 50 ml Methanol und 1 N Salzsäure so zu, daß die Farbe der Mischung laufend von Blau nach Gelb wechselte. Nach vollständiger

PCT/EP97/04862

Zugabe und beendeter Umsetzung wurde die Mischung mit Salzsäure auf pH 2 eingestellt und zweimal mit je 200 ml Diethylether ausgezogen. Die wässerige Phase wurde anschließend alkalisch gestellt und mit Dichlormethan erschöpfend extrahiert. Die vereinigten Dichlormethanauszüge wurden über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der verbleibende farblose, kristallisierende Rückstand wurde an Kieselgel (30-60 μm) unter Verwendung von FM1 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Ausbeute an farblosen Kristallen vom Fp. 93-96°C: 7.9 g (39.2 % der Theorie). IR(KBr): 1699.2 cm⁻¹ (C=O)

- 235 -

c) 1-Ethyl-4-(4-piperidinyl)piperidin

Die Lösung von 7.6 g (0.023 mol) 1-Ethyl-4-[1-(phenylmethoxycarbonyl)-4-piperidinyl|piperidin in einem Gemisch aus 70 ml Methanol, 30 ml wasser und 10 ml Eisessig wurde in Gegenwart von 10proz. Palladiumkohle bei Zimmertemperatur und 3 bar Wasserstoffdruck bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Nach üblicher Aufarbeitung erhielt man die gesuchte Verbindung als farbloses Öl in quantitativer Ausbeute.

Beispiel A22

Hexahvdro-1-methyl-4-(4-piperidinyl)-1H-1,4-diazepin

a) Hexahydro-1-methyl-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-1H-1,4-diazepin

Hergestellt analog Beispiel Alla) aus Hexahydro-1-methyl-1H-1,4-diazepin und 1-(Phenylmethyl)-4-piperidinon in einer Ausbeute von 35 % der Theorie. Farbloses, viskoses Öl. $MS \cdot M^{+} = 287$

- 236 -

Entsprechend wurden hergestellt:

(1) 1-Methyl-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]piperazin aus 1-Methylpiperazin und 1-(Phenylmethyl)-4-piperidinon Ausbeute: 39.9 % der Theorie, farbloses, viskoses Öl

(2) 1-Acetyl-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]piperazin aus 1-Acetylpiperazin und 1-(Phenylmethyl)-4-piperidinon Ausbeute: 24.2 % der Theorie, farbloses, viskoses Öl R $_{\rm f}$: 0.46 (FlieSmittel: Essigsäureethylester/Methanol/konz. Ammoniak 50/50/2 v/v/v) IR(KBr): 1647 cm $^{-1}$ (C=O) MS: M * = 301

(3) 4-(Dimethylamino)-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-piperidin

aus 4-(Dimethylamino)piperidin und 1-(Phenylmethyl)-4-piperidinon

Ausbeute: 28.9 % der Theorie; farbloses, viskoses Öl R_{ξ} : 0.58 (Fließmittel: Essigsäureethylester/Methanol/konz. Ammoniak 50/50/2 v/v/v) MS: M^* = 301

- (4) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-[4-(phenylmethyl)-1-piperazinyl)piperidin
- aus 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinon und 1-(Phenyl-methyl)piperazin

Ausbeute: 86.6 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz $R_{\rm f}\colon$ 0.58 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v)

b) Hexahydro-1-methyl-4-(4-piperidinyl)-1H-1.4-diazepin
Hergestellt analog Beispiel A3f) aus Hexahydro-1-methyl-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]-1H-1.4-diazepin durch Hydrogenolyse, jedoch unter Verwendung von Pearlmans Katalysator an Stelle von Palladiumkohle, in quantitativer Ausbeute. Farbloses, viskoses Öl.

 $MS: M^{+} = 197$

- 237 -

Entsprechend wurden erhalten:

(1) 1-Methyl-4-(4-piperidinyl)piperazin

aus 1-Methyl-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]piperazin in quantitativer Ausbeute. Farbloses, viskoses Öl. MS: $M^{+} = 183$

(2) 1-Acetvl-4-(4-piperidinvl)piperazin

aus 1-Acetyl-4-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]piperazin in einer Ausbeute von 81.9 % der Theorie. Farblose Kristalle. IR(KBr): 1631 cm⁻¹ (C=0)

(3) 4-(Dimethylamino)-1-(4-piperidinyl)piperidin

aus 4-(Dimethylamino)-1-[1-(phenylmethyl)-4-piperidinyl]piperidin in einer Ausbeute von 76.8 % der Theorie. Farblose,
amorphe Substanz.

(4) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-(1-piperazinyl)piperidin-hvdrochlorid

aus 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-[4-(phenylmethyl)-1-piperazinyl]piperidin-hydrochlorid.

Ausbeute: 96 % der Theorie. Farblose Kristalle $R_{\rm f}$: 0.23 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol 9/1 v/v)

Beispiel A23

4-[(4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-piperidin-bis-trifluor-acetat

a) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidincarbonsäure
Zur Mischung aus 25.9 g (0.2 mol) Piperidin-4-carbonsäure,
200 ml (0.2 mol) 1 N Natronlauge und 200 ml Tetrahydrofuran gab
man 48.0 g (0.22 mol) Pyrokohlensäure-di-tert.-butylester und
rührte über Nacht bei Zimmertemperatur. Das Tetrahydrofuran
wurde, zuletzt im Vakuum, abdestilliert und die Verbleibende
wässerige Lösung mit Zitronensäure angesäuert. Die ausgefallenen farblosen Kristalle wurden abgenutscht und im Umluft-

trockenschrank bei $40\,^{\circ}\text{C}$ getrocknet. Ausbeute: 45.5 g (99.2 % der Theorie).

- 238 -

IR(KBr): 1733.9, 1662.5 cm⁻¹ (C=O)

b) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-[(4-methyl-1-piperazinyl)-carbonyl]-piperidin

Hergestellt analog Beispiel Al5a) aus 1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-piperidincarbonsäure und 1-Methylpiperazin in Gegenwart von TBTU in einer Ausbeute von 76 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom Rf = 0.64 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 50/50/1 v/v/v).

IR(KBr): 1693, 1678 cm⁻¹ (C=O)

Entsprechend wurden hergestellt:

- (1) 1-Methyl-4-[[4-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-1-piperazinvl]carbonvl]-piperidin
- aus 1-Methyl-4-piperidincarbonsäure und 1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)piperazin in einer Ausbeute von 97 % der Theorie. Farblose Kristalle.

IR(KBr): 1683.8, 1629.8 cm⁻¹ (C=O)

- (2) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-(isonicotincyl)piperazin aus 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)- piperazin und 4-Pyridin-carbonsāure in einer Ausbeute von 76.8 % der Theorie. Farblose Kristalle vom Fp. 139.2-140.2°C und $R_{\rm f}=0.84$ (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 90/10/1 v/v/v). IR(KBF): 1689.5, 1625.9 cm $^{-1}$ (C=0)
- c) 4-[(4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-piperidin-bis-trifluor-acetat

Hergestellt analog Beispiel A5e) aus 1-(1,1-Dimethylethoxy-carbonyl)-4-[(4-methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-piperidin und Trifluoressigsåure in einer Ausbeute von 89 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz.

- 239 -

Entsprechend wurden hergestellt:

(1) 1-Methyl-4-[(1-piperazinyl)carbonyl]-piperidin

aus 1-Methyl-4-[[4-(1.1-dimethylethoxycarbonyl])-1-piperazinyl]carbonyl]-piperidin und Trifluoressigsäure in einer Ausbeute von 57 % der Theorie, Farblose, amorphe Substanz. IR(KBr): 1679.9, 1645.2 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^{+} = 211$

(2) 4-(Isonicotinovl)piperazin-trifluoracetat

aus 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-(isonicotinoyl)piperazin und Trifluoressigsäure in einer Ausbeute von 98.3 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz.

IR(KBr): 1676.0 cm⁻¹ (C=O)

Beispiel A24

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Struktur:

$Boc \longrightarrow A - NR^3R^4$

1- $[N^2-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-N^6-(phenylmethoxycarbonyl)-$ L-lvsvll-4-(4-pyridinyl)piperazin

Zu der Mischung aus 18.8 g (0.0494 mol) Boc-Lys(Z)-OH, 6.5 g (0.05 mol) DIEA, 16 g (0.05 mol) TBTU, 6.6 g (0.049 mol) HOBt und 100 ml Dimethylformamid tropfte man unter Rühren 8.1 g (0.0494 mol) 1-(4-Pyridinyl)piperazin, gelöst in 40 ml DMF, zu und rührte über Nacht bei Raumtemperatur. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand in Essigsäureethvlester aufgenommen. Die Essigesterphase wurde anschließend nacheinander dreimal mit 70 ml gesättigter wässeriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und einmal mit 70 ml gesättigter wäßriger Kochsalzlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 24.2 g (93.2% der Theorie) eines gelblichen Öls, das ohne weitere Reinigung für die nachfolgenden Umsetzungen eingesetzt wurde.

IR (KBr): 1650, 1713 cm⁻¹ (C=O)

R_f (FM1): 0.59

Analog wurden hergestellt:

А	NR3R4	Anmerkungen	% Ausbeute	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
Α9	C1	THF als LM KHSO ₄ /NaCl Lsg	63.2	0.4	FM1	(KBr): C=O 1705.0/1649
Α4	C1		93.2	0.59	FM1	(KBr): C=O 1647.7: 1712.7
Α5	C1		66	0.55	FM1	(KBr): C=O 1655/1709
A5	C8		54	0.8	FM1	(KBr): C=O 1653/1713
A6	C8		91	0.8	FM1	(KBr): C=O 1645/1710.8
A10	C1		63	0.5	FM1	(KBr): C=O 1665/1695
A10	C8		30	0.41	FM4	(KBr): C=O 1662/1699

Beispiel A25

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

Cbz-A-NR³R⁴

1-(N²-(Phenylmethoxycarbonyl)-N⁶-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin

Zu der Mischung aus 100 g (0.263 mol) Z-Lys(Boc)-OH, 86.1 g

20 der Mischung aus 100 g (0.263 mol) 2-bystebc/ob, oh; g (0.268 mol) TETU und 36.3 g (0.263 mol) HOBt in 600 ml Dimethylformamid wurden 43.0 g (0.263 mol) 1-(4-Pyridinyl)-piperazin und 47.2 ml (0.268 mol) DIEA unter Rühren zugegeben und die Mischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand zwischen Essigsäureethylester und wäßriger gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung verteilt. Die wässerige Phase wurde noch zweimal mit einer Mischung aus Essigester/Methanol (10/1, v/v) extrahiert und die vereinigten organischen Phasen einmal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wurde nach dem Trocknen über

Natriumsulfat im Vakuum eingeengt und der Rückstand in 750 ml Essigester aufgenommen und viermal mit je 100 ml Wasser, sechsmal mit je 100 ml 1-proz. Kaliumhydrogensulfat-Lösung, einmal mit 100 ml Wasser, zweimal mit je 100 ml 3-proz. wässeriger Ammoniak-Lösung sowie zweimal mit je 100 ml Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde nach dem Trocknen über Natriumsulfat eingeengt. Man erhielt 120 g (87% der Theorie) des gesuchten Produktes als Öl, das ohne weitere Reinigung für die nachfolgenden Umsetzungen eingesetzt wurde.

IR (KBr): 1709 cm⁻¹ (C=O)

R_f (FM1): 0.59

 $EI - MS: M^{+} = 525$

Analog wurden hergestellt:

Α	NR³R⁴	Anmerkungen	% Ausbeute	MS	R,	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
A3	C4		100				
А3	C3	Triethylamin als Base	100		0.8	FM1	(KBr): C=0 1643.3/1710.8
A11	C1		98.8		0.5	FM1	(KBr): C=O 1705.0/1643.3
А3	C1		81	El: M+=525	0.59	FM1	(KBr): C=O 1708.8:
A3	C5	LC/SiO-/FM4	95	YED:M=525	0.67	FM4	
А3	C6	THF,LC/SiO ₂ /FM4	92		0.82	FM4	(KBr): C=O 1710.8:1641.3
А3	C8	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100				

Beispiel A26

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

1-[N6-(Phenylmethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin

- 242 -

Zu der Mischung aus 24.2 g (46 mmol) $1-[N^2-(1,1-Dimethyl-ethoxycarbonyl)-N^6-(phenylmethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin und 150 ml Methylenchlorid wurden 50 ml Trifluoressigsäure gegeben und der Reaktionsansatz über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Zugabe von gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung neutralisiert, die organische Phase getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 12 g (62 % der Theorie) der gesuchten Verbindung als farbloses Öl.$

IR (KBr): 1648 cm⁻¹ (C=O)

R_f (FM1): 0.5

Analog wurden hergestellt:

А	NR ³ R ⁴	Anmerkungen	% Ausbeute	R _f	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
Α9	C1		100	0.4	FM2	(KBr): C=O 1676.0: 1645.2
Α4	C1		61.5	0.48	FM1	(KBr): C=O 1647.7: 1712.7
A5	C1		55	0.42	FM1	(KBr): C=O 1651
А5	C8	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100	0.19	FM1	
A6	C1		82	0.3	FM1	(KBr): C=O 1647: 1676
A6	C8	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100	0.23	FM1	(KBr): C=O 1674
A10	C1		38	0.55	FM1	(KBr): C=O 1643
A10	C8	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100	0.15	FM1	

- 243 -

Beispiel A27

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$H - A - NR^3R^4$

1-{N⁶-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl}-4-(4-pyridinyl)piperazin

Die Lösung von 120 g (0.228 mol) 1-[N²-(Phenylmethoxycarbonyl)-N²-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin in 1000 ml Methanol und 240 ml 1M wässeriger Kaliumhydrogensulfat-Lösung wurde in Gegenwart von 30 g Palladium auf Kohle (10proz.) bei 20°C und 3 bar Wasserstoffdruck bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Der Katalysator wurde abfiltriert, das Filtrat im Vakuum eingedampft, der Rückstand in Isopropanol / Methanol aufgenommen und durch Zugabe einer konzentrierten wäßrigen Ammoniak-Lösung auf pH 7-8 eingestellt. Die Lösung wurde filtriert und zur Trockene eingedampft. Man erhielt 87 g (97% der Theorie) eines Öls. IR (KBr): 1634, 1701 cm⁻¹ (C=O) $\mathbb{R}_{\mathbb{F}}$: 0.79 (Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak =

Analog wurden hergestellt:

6/4/1 (v/v/v)

Α	NR ³ R ⁴	Anmerkungen	% Ausbeute	MS	Rı	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
А3	C4		93	ESI:M+H=391 (M+Na=413)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1637.5; 1706.9
А3	C3		100		0.3	FM1	(KBr): C=0 1641.3: 1705
A11	C1		78.5		0.2	FM1	(KBr): C=O 1701.1: 1641.3
A7	C1	ohne KHSO ₄	80.2		0.2	FM7	
А3	C1		97		0.79	Essigester/Methanol/ konz.wässeriges Ammoniak 6/4/1 (v/v/v)	(KBr): C=O 1633.6; 1701.1
А3	C5	ohne KHSO₄	53		0.39	FM4	(KBr): C=O 1733.9; 1624.0
А3	C6	ohne KHSO₄	89		0.38	FM4	(KBr): C≠O 1706.9: 1645.2
А3	C8	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100		0.3	FM1	

Beispiel A28

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$H_3C$$
 CH_3
 O
 N
 A
 NR^3R^4

 $1-[N^2-[N-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N^6-$ (phenylmethoxycarbonyl) -L-lysyl] -4-(4-pyridinyl)-piperazin Zu der Mischung aus 2.58 g (5.88 mmol) N-[(1,1-Dimethylethoxy)carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosin, 1.03 g (8 mmol) DIEA, 1.93 g (6 mmol) TBTU, 0.79 g (5.8 mmol) HOBt und 100 ml Dimethylformamid wurden 2.5 g (5.88 mmol) 1-[N6-[(Phenylmethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazin, gelöst in 50 ml Dimethylformamid, unter Rühren zugetropft. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, anschließend im Vakuum eingeengt und der Rückstand in Essigsäureethylester aufgenommen. Die organische Phase wurde zweimal mit wäßriger gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung und einmal mit wäßriger gesättigter Kochzalzlösung gewaschen, getrocknet und im Vakuum

- 245 -

PCT/EP97/04862

eingeengt. Die Reinigung erfolgte säulenchromatographisch (Aluminiumoxid, Aktivitätsstufe III (6% Wassergehalt) (ICN Biomedicals), Fließmittel: Essigester/Methanol/Ammoniak = 8/2/0.5 (v/v/v), danach Methanol/Ammoniak = 7/3 (v/v)). Man erhielt 4.0 g (80 % der Theorie) einer amorphen Substanz.

IR (KBr): 1643, 1709 cm⁻¹ (C=O)

R_f: 0.52(FM1)

WO 98/11128

ESI-MS: $(M+H)^+ = 845/847/849$ (Br₂)

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

R ²	А	NR³R⁴	Anmerkungen	% Ausbeute	MS	R _f	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS7	A0	C4	LM: THF; als Rohprodukt umgesetzt	100				
AS1	A0	C11	als Rohprodukt umgesetzt	69				
AS4	Α0	C20		59	ESI:(M+H)* = 600/2/4(Br ₂)			(KBr): C=0 1639: 1707
AS1	A0	C4		71				
AS4	A0	C11		53		0.5	FM1	
AS7	Α0	C1	als Rohprodukt umgesetzt	100				(KBr): C=0 1644
AS4	Α7	C1	NEt ₃ als Base, als Rohprodukt umgesetzt	100		0.4	FM8	
AS1	A4	C1		80	ESI:(M+H) = 845/7/9 (Br ₂)	0.52	FM1	(KBr): C=O 1643.3; 1708.8
AS4	A0	C5	Boc-AS4 LC/SiO ₂ /FM5	83	EI:M* = 581/3/5(Br ₂)	0.69	FM5	(KBr): C=O 1706.9; 1641.3
AS4	A0	C15	LC/SiO₂/FM4	86	EI:M* = 382/4/6(Br ₂)	0.83	FM4	(KBr): C=O 1706.9; 1641.3
AS1	A0	C5	LC/SiO ₂ /FM5	81		0.5	FM5	(KBr): C=O 1705.0; 1637.5
AS4	A0	C16	LC/SiO ₂ /FM4 THF	85	El:(M+H)" = 582/4/6(Br ₂)	0.42	FM4	(KBr): C=O 1706.9; 1643.3
AS1	A0	C15	THF LC/SiO ₂ /FM4	76		0.53	FM4	(KBr): C=O 1701.1; 1637.5
AS4	A0	СЗ	LC/SiO ₂ /FM6	83	ESI:(M+H)* = 598/600/2(Br ₂)	0.71	FM6	(KBr): C=O 1706.9; 1641.3
AS1	A0	C16	LC/SiO ₂ /FM4	85		0.35	FM1	(KBr): C=O 1705; 1641.3
AS1	A0	C6	LC/SiO ₂ /FM6	84		0.54	FM6	(KBr): C=O 1701.1; 1635.5
AS4	A0	C18	LC/SiO ₂ /FM4	95		0.66	FM4	(KBr): C=O 1705; 1641.3
AS1	A0	C37		90		0.43	FM1	(KBr): C=O 1645; 1714.5
AS4	A0	C37		95		0.51	FM4	(KBr): C=O 1643.3; 1705

R ²	A INR ³ R ⁴	Anmerkungen	% Ausbeute	мѕ	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS4	A0 C22		75				(KBr): C=O 1635.5; 1708.8
AS4	A0 C21		92	M' = 582/4/6(Br ₂)	0.42	FM4	(KBr): C=O 1643; 1705
AS4	A5 C1		69	ESI:(M+H)* = 939/41/43(Br ₂)			(KBr): C=O 1653: 1709
AS4	A0 C23		85				(KBr): C=O 1645: 1709
AS4	A101 C1		65	M* :652/4/6			(KBr): C=O 1649: 1707
AS4	A0 ! C24		79	M*: 589/91/93			(KBr): C=O 1643: 1707
AS4	A5 C8		76				(KBr): C=O 1643: 1713
AS4	A6 C1		95				(KBr): C=O 1645; 1710.8
AS4	A6 : C8		88	M': 657/9/61			(KBr): C=O 1628; 1713
AS4	A10! C8		46	ESI:(M+H)* = 858/60/62(Br ₂)			(KBr): C=O 1647; 1707
AS4	A0 C26		46				(KBr): C=O 1637.5; 1707
AS1	A0 C1	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100				
AS1	A0 C8		55		0.3	Dichlor- methan/ Methanol 9/1	(KBr): C=O 1632
AS1	A0 C18		84	ESI:(M+H)* = 613/5/7(Br ₂)	0.4	FM4	(KBr): C=O 1641; 1707
AS1	A0 C3		81				(KBr): C=O 1638; 1701
AS1	A0 C21		70		0.28	FM4	(KBr): C=O 1643; 1707
AS4	A0 C6		47				(KBr): C=O 1639; 1707
AS4	A0 C19		90				(KBr): C=O 1639; 1707
AS9	A0 C1	als Rohprodukt weiter umgesetzt	47	:			
AS1	A7 C1	NEt ₃ als Base; als Rohprodukt weiter umgesetzt	83		0.28	FM1	
AS4	A0 , C38		67		0.5	FM1	
AS4	A0 C37		84				

R ²	Α	NR ³ R ⁴	Anmerkungen % Ausbeute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS4 i	A0	C39	100 (roh)		0.68	FM1	
AS4	A0	C40	36				
AS1	A0	C42	90		0.43	FM1	(KBr): C=0 1645/1715
AS4	A0	C42	100		0.51	FM4	(KBr): C=0 1643/1705
AS1	Α0	C43	78		0.9	EE/MeOH 95/5	(KBr): C=0 1636/ 1676/ 1659
AS1	A0	C44	47		0.9	EE/MeOH 95/5	(KBr): C=0 1638/1701
AS1	A0	C45	72	EI:M* = 591/3/5(Br ₂)	0.9	EE/MeOH 9/1	(KBr): C≈0 1638/1695
AS1	Α0	C47	80	EI:M' = 596/98/600 (Br ₂)	0.95	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1636/1705
AS1	A0	C49	89		0.9	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1636/1684
AS4	Α0	C44	69		0.9	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1643/1707 ; CN 2235
AS1	Α0	C50	93	EI:M* = 598/600/602 (Br2)	0.9	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1636/1705
AS1	Α0	C51	100		0.1	EE/ MeOH/ NH₄OH 5/5/0.1	(KBr): C=0 1638/1707
AS4	Α0	C52	63		0.56	FM1	(KBr): C=0 1641/1705
AS4	Α0	C53	83	EI:M* = 601/3/5 (Br ₂)			(KBr): C=0 1638/1705
AS4	A0	C64	41	ESI.(M+H)* = 610/12/14 (Br ₂)			(KBr): C=0 1639/1701
AS1	A0	C53	66		0.45	CH₂CI₂/ MeOH/ NH₄OH 70/30/1	(KBr): C=0 1639/1709
AS4	AO	C51	88		0.35	CH₂Cl₂/ MeOH/ NH₄OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1641/1691
AS4	Α0	C66	77	EI:M* = 629/31/33 (Br ₂)		NH₄OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1641/1707
AS16	A0	C8	100		0.8	FM1	
AS16	A0	C1	56		0.5	EE/ MeOH/ NH₄OH 9/1/1	(KBr): C=0 1695
AS4	I AO	C8	100	!		1	1

R ²	A	NR ³ R ⁴	Anmerkungen % Ausbeute	MS	Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS1	Α0	C53	70.0	EI: M" = 502/4/6 (Br ₂)	0.10	CH ₂ CI ₂ / MeOH / NH4OH 70/30/1	(KBr): C=0 1676
AS4	Α0	C70	47.0				(KBr): C=0 1645/1707
AS1	Α0	C64	31.0		0.50	CH ₂ CI ₂ / MeOH / NH4OH 90/10/1	(KBr): C=0 1639/1707
AS1	A0	C70	20.0		1		
AS4	A0	C72	50.0		0.50	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH4OH 90/10/1	
AS19	A0	C8	98.0				
AS35		C8	92.0		0.70	=M1 i	
AS36	A0	C8	65.0				

Beispiel A29

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

1-(4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl)-4-(4-pyridinyl)piperazin

Eine Mischung aus 39 g (0.089 mol) 4-Amino-3,5-dibrom-N[(1,1-dimethylethoxy)carbonyl]-D-phenylalanin, 35.7 g (0.111
mol) TBTU, 12.3 g (0.089 mol) HOBt, 14.5 g (0.089 mol) 1-(4Pyridinyl)-piperazin und 19.6 ml (0.111 mol) DIEA in 1000 ml
Tetrahydrofuran wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt.
Das Reaktionsgemisch wurde einmal mit gesättigter wäßriger
Kochsalz-Lösung und zweimal mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung ausgeschüttelt. Die vereinigten
wäßrigen Phasen wurden einmal mit Tetrahydrofuran extrahiert
und die vereinigten Tetrahydrofuran-Phasen einmal mit gesät-

- 250 -

tigter wäßriger Kochsalz-Lösung gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase mit Natriumsulfat wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand in Essigsäureethylester aufgenommen. Die Essigesterphase wurde nach nochmaligem Trocknen filtriert und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 52.5 g der Zwischenverbindung als zähes Öl, das anschließend mit 300 ml Methylenchlorid und 80 ml Trifluoressigsäure versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt wurde. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingedampft, der entstehende Rückstand mit Ether verrieben. Man erhielt 45.8 g (72% der Theorie) des gesuchten Produktes als weißen amorphen Peststoff. IR (KBr): 1643, 1674 cm⁻¹ (C=0)

 $R_f : 0.36 \text{ (Essigester/Methanol = 6/4 (v/v))}$

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

R'	A	NR'R'	Anmerkungen	% Ausbeute	, MS	R,	Fließmittel	IR (cm ')
AS7	AO	C8	Rohprodukt; Boc - Abspaltung mit reiner TFA	84				
AS4	AO	C8		63	ESI: (M+H)* = 486/88/90(Br ₂)			(KBr): C=0 1632
AS4	AO	C4		63	ESI. (M+H) = 481/3/5(Br ₂)			(KBr): C=0 1620
AS1	A9	C1		55		0.25	FM2	(KBr): C=0 1674 1: 1643.3
AS4	ΑO	C8		81	ESI: (M+H) = 486/8/90 (Br ₂)	06	FM2	(KBr): C=O 1629.8
AS4	ΑO	C1		72		0.38	Essigester/ Methanol = 6/4 (v/v)	(KBr): C=O 1643.3; 1674.1
AS1	1 AO I	C20		30				
AS4	A0	C65		41	EI: M' = 515/17/19(Br ₂)			(KBr): C=0 1618
AS1	AO	C65		15	ESI: (M+H) = 517/19/21 (Br ₂)	0 08	FM1	(KBr): C=0 1635
AS4	ΑO	C78		77.0	ESI: (M+H)" = 529/31/33 (Br ₂)	0 301	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH4OH =90/10/1	(KBr): C=0 1674
AS1	AO	C78		60.0	ESI: (M+H)" = 531/33/35 (Br ₂)	0.10	CH ₂ CI ₂ / MeOH / NH4OH =80/20/1	(KBr): C=0 1670
AS4	ΑO	C71		43.0		0.20	CH ₂ CI ₂ / MeOH / NH4OH = 90/10/1	(KBr). C=0 1678
AS31	A0	C20		39.0	E1: M" = 382	0.30	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH4OH =80/20/1	(KBr): C=0 1678
AS31	AO	C53		83.0	EI: M* = 383			(KBr): C=0 1678

- 251 -

Beispiel A30

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

Eine Mischung aus 63 g (0.1123 mol) N-[(9-Fluorenylmethoxy)carbony1]-3,5-dibrom-D-tyrosin, 44 g (0.1123 mol) $1-[N^6-(1,1-1)]$ Dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin. 39.7 g (0.1235 mol) TBTU, 15.5 g (0.1123 mol) HOBt, 21.7 ml (0.1235 mol) DIEA und 600 ml Dimethylformamid wurde 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand zwischen Essigsäureethylester/Methanol (10/1 v/v) und gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat Lösung verteilt. Die organische Phase wurde einmal mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen und nach dem Trocknen im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde zweimal aus Isopropanol umkristallisiert (22.6g; 22% der Theorie), die Mutterlaugen vereinigt, eingedampft und säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM; Fließmittel: Essigester/ Methanol = 8/2 (v/v)) gereinigt. Man erhielt weitere 28.0 q (26.7 % der Theorie) des gesuchten Endproduktes. Gesamtausbeute: 49% der Theorie.

IR (KBr): 1641, 1705 cm⁻¹ (C=0) R_f : 0.46(Essigester/Methanol = 6/4 (v/v)) ESI-MS: (M+H) + = 933/935/937 (Br₂)

Analog wurden hergestellt:

R ²	ΙÀΙ	NR3R4	Anmerkungen	% Ausbeute	MS	ı R,	Fließmittel	IR (cm ⁻¹)
AS1	АЗ	C1	Ammendangen	48	ESI: (M+H)* = 933/5/7 (Br ₂)	0.46	Essigester/ Methanol = 6/4 (v/v)	(KBr): C=O 1641 3 1705.0
AS1	АЗ	C5	THF/SiO2/FM4	80	ESI: (M+H) * = 933/5/7(Br ₂)	0 72	FM1	(KBr): C=O 1701.1, 1635.5
AS1	АЗ	C6	THF	60	ESI. M" = 960/2/4 (Br ₂)	0.47	FM4	(KBr): C=0 1712.7, 1631.7
AS5	ЕА	C1	THF LC/SiO2/FM4 Diastereomere	61	ESI: (M+H)* = 917/19/21 (Br ₂)	0.36	FM4	(KBr): C=0 1708.8, 1645.2
AS10	I AO	C1	THE	90		0.52	FM4	
AS1	ΕА	C18		73		0.46	FM1	(KBr): C=O 1635.5. 1712.7
AS10	А3	C1	THF	85		İ		(KBr): C=O 1643.3: 1708.8
AS10	ЕА	C4	THF	82				(KBr): C=O 1639.4: 1710.8
AS10	ЕА	C1	THF	85		1		(KBr): C=O 1643. 1709
AS4	АЗ	C18		94	ESI: (M+H)* = 963/5/7 (Br→)			(KBr); C=O 1633.6; 1711
AS15	ΑO	C8		90				(KBr): C=0 1635.5; 1617.5
AS12	ΔO	C8		44	ESI: (M+H)* = 577			(KBr): C=O 1630: 1714.6
AS10	Α0	C4		88		0.49	FM4	(KBr): C=O 1635.5: 1716.5
AS1	I A3	C1		70		107	FM7	

Beispiel A31

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

von 200 ml Diethylamin wurde abermals über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde mit 1000 ml gesättigter Kochsalz-Lösung versetzt, qut durchgerührt und die wäßrige Phase abgetrennt. Nach dem Ausschütteln der wäßrigen Phase mit dreimal je 500 ml Tetrahydrofuran und Vereinigen der organischen Phasen wurde dreimal mit je 500 ml gesättigter wäßriger Kochsalzlösung, dreimal mit je 200 ml gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und einmal mit 500 ml gesättigter wäßriger Kochsalzlösung gewaschen. Die organische Phase wurde getrocknet und anschließend im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 8/1/0.25 (v/v/v)) gereinigt. Man erhielt 40.0 g (50 % der Theorie) des gewünschten Endproduktes. IR (KBr): 1641, 1699 cm⁻¹ (C=O)

Rf: 0.2 (Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 6/4/1 (v/v/v)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 711/713/715$ (Br₂)

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

R ²	Α	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus-	MS	R _f	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS4	IA3	C8	roh			1		
AS4	IA3	C1	roh	100		0.4	FM1	
AS4	АЗ	C4		79	ESI: (M+H)* = 709/11/13 (Br ₂)	0.7	FM7	(KBr): C=0 1637.5; 1705
AS4	A0	C69		82	ESI: (M+H)* = 587/9/81 (Br ₂)			(KBr): C=0 1618/ 1645/ 1690
AS4	Α0	C46		38		0.55	CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ NH₄OH 90/10/1	(KBr): C=0 1614/1639
AS4	Α0	C48		54	EI: M* = 522/4/6 (Br ₂)	0.52	CH₂Cl₂/ MeOH/ NH₄OH 90/10/2	(KBr); C=0 1638
AS11	A0	C53		71.0	EI: M1 = 469	0.20	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH4OH 90/10/1	(KBr): C=0 1637/1732
AS11	A0	C20		45.0	El: M* =468	0.40	CH ₂ CI ₂ / MeOH / NH4OH 90/10/1	(KBr): C=0 1635/1732
AS31	A0	C72		100.0	EI: M* = 411	0.45	FM1	(KBr): C=0 1664
AS11	A0	C72		33.0	El: M" = 497	0.30	FM1	(KBr): C=0 1630/1641

Beispiel A32

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

1-[N²-(3,5-Dibrom-D-tyrosyl)-N⁶-(phenylmethoxycarbonyl)-Llysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Zu einer Mischung aus 4 g (4.7 mmol) 1- $[N^2-[N-(1,1-Dimethyl-ethoxycarbony1)-3,5-dibrom-D-tyrosy1]-N^6-(phenylmethoxycarbony1)-L-1ysy1]-4-(4-pyridiny1)-piperazin und 80 ml Methy-$

lenchlorid wurden 20 ml Trifluoressigsäure gegeben und der Reaktionsansatz über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Zugabe von gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat Lösung neutralisiert, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 2.2 g (64 % der Theorie) eines amorphen Feststoffes.

IR (KBr): 1643, 1680 cm^{-1} (C=O)

 $R_{f}: 0.5 \text{ (FM1)}$

ESI-MS: $(M+H)^+ = 745/747/749 (Br_2)$

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

R²	A	NR3R4	An- merkungen	% Aus- beute	MS	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
AS7	A0	C4	Rohprodukt; TFA pur	51		0.30	FM1		
AS1	Α0	C11		95	ESI: (M+H)* = 503/5/7 (Br ₂)			(KBr): C=0 1676	
AS4	Α0	C20		100	ESI. (M+H)* = 500/2/4 (Br ₂)				
AS1	A0	C4		100	ESI: (M+H)* = 481/3/5 (Br ₂)			(KBr): C=0 1678	
AS4	A0 I	C11	1	74					

R ²	Α	NR ³ R ⁴	An- merkungen		MS	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
AS7	Α0	C1	Als Rohprodukt umgesetzt	100					
AS4	A7	C1	Als Rohprodukt umgesetzt	100		0.40	EE/ MeOH 7/3 v/v		
AS1	A4	C1		64	ESI: (M+H)* =745/7/9 (Br ₂)	0.50	FM1	(KBr): C=O 1643.3; 1679.9	
AS4	A0	C5		89		0.32	FM4	(KBr): C=O 1637.5	
AS4	AO	C15		93		0.33	FM4	(KBr): C=O 1618.2	
AS1	A0	C5		89		0.25	FM4	(KBr): C=O 1639.4	154-157
AS4	A0	C16	LC/ SiO ₂ / FM4	90		0.30	FM4	(KBr): C=O 1635.5	
AS1	AO	C15		89		0.20	FM4	(KBr): C=O 1639.4	160-164
AS4	A0	С3	LC/ SiO ₂ / FM4	98		0.37	FM4	(KBr): C=O 1683.8;	
AS4	Α0	C6		89		0.28	FM4	(KBr): C=O 1637.5	
AS1	A0	C16		95		0.57	FM1	(KBr): C=O 1683.8	
AS1	A0	C6	LC/ SiO₂/ FM4	56	EI: M'= 511/3/5 (Br ₂)	0.24	FM4	(KBr): C=O 1637.5	
AS4	A0	C18		90	EI: M' = 512/4/6 (Br ₂)	0.50	FM1	(KBr): C=O 1624.0	
AS4	Α0	C37		93		0.24	FM4	(KBr): C≡O 1635.5; 1684	
AS4	A0	C22		88	M* = 502/4/6 (Br ₂)			(KBr): C=O 1618.2	
AS4	A0	C21		52	M' = 482/4/6 (Br ₂)	0.55	FM1	(KBr): C=O 1681.8	
AS1	A0	C37		89	(512)	0.32	FM1	(KBr): C=O 1681.8	
AS4	A5	C1		roh				(KBr): C=O 1645; 1676	
AS4	A0	C23		88				(KBr): C=O 1643	
AS4	A10	C1		47	ESI: (M+H)* = 553/5/7 (Br ₂)			(KBr): C=O 1653	
AS4	A5	C8		67	M* = 543/5/7			(KBr): C=O 1645	
AS4	A6	C1		59				(KBr): C=O 1643	
AS4	AO	C24		94	M* = 489/91/93			(KBr): C=O 1618; 1637.5	
AS4	A6	C8		70				(KBr): C=O 1639.4	

-257-

R2 A NIP3R4 An- % Aus- MS R(Fließ- IR [cm ⁻¹] Fp. (°C)												
\mathbb{R}^2	A	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R _f	mittel		Fp. (°C)			
AS4	A10	C8		82	M* = 557/9/61			(KBr): C=O 1651				
AS4	A0	C26		88				(KBr): C=O 1626				
AS1	Α0	C1		96	ESI: (M+H) ⁺ = 483/5/7 (Br ₂)	0.18	FM1	(KBr): C=O 1680				
AS1	A0	C8	roh	69				(KBr). C=O				
AS1	A0	C18		82		0.27	FM1	1684				
AS1	A0	СЗ		100		0.38	FM1	(KBr): C=O 1682				
AS1	A0	C21		89		0.26	FM1	(KBr): C=O 1595; 1615				
AS4	Α0	C3		99		0.37	FM4	(KBr): C=O 1618; 1636; 1683				
AS4	A0	C19		98	ESI: (M+H)* = 498/500/50 2 (Br ₂)	0.47	FM4	(KBr): C=O 1638; 1682				
AS9	A0	C1	Rohprodukt	96								
AS1	A7	C1		37		0.42						
AS4	A0	C38		80	ļ	0.25	FM1					
AS4	A0	C37		86		-						
AS4	A0	C39		73		-		(KBr): C=0				
AS4	A0	C40		92	El: M* = 515/7/9			1674				
AS1	A0	C42		100 (roh)		0.32	FM1	(KBr): C=0 1682				
AS4	A0	C42		95		0.24	FM4	(KBr): C=0 1636/1684				
AS1	A0	C43		66		0.1	FM7	(KBr): C=0 1659				
AS1	AO	C44		59		0.15	CH₂CI₂/ MeOH/ NH₄OH 90/10/1	(KBr): C=0 1676				
AS1	A0	C45		82	ESI: (M+H)* = 492/4/6 (Br ₂)	0.10	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1678				
AS1	AO	C47		89		0.52	FM7	(KBr): C=0 1634/1666				
AS1	A0	C49		84		0.15	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ NH₄OH	(KBr): C=0 1678				
AS4	Α0	C44		93	EI: M' = 504/6/8 (Br ₂)	0.45	EE/ MeOH 9/1	(KBr): C=0 1653 ; CN 2239				
AS1	A0	C50		100	EI: M*= 498/500/502 (Br ₂)	0.10	9/1	(KBr): C=0 1636				
AS1	AO	C51		100	EI: M* = 530/2/4 (Br ₂)	0.05	EE/ MeOH/ NH4OH 5/5/0.1	(KBr): C=0 1678				

ERSATZBLATT (REGEL 26)

R²	Α	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	Rf	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
AS4	Α0	C52		97		0.15	i	(KBr): C=0 1620/1688	
AS4	Α0	C53		58	ESI: (M+H)* = 502/4/6 (Br ₂)	0.05	EE/ MeOH/ NH4OH 5/5/0.1	(KBr): C=0 1678	
AS4	A0	C64		100				(KBr): C=0 1647/1678	
AS1	Α0	C53		70	El: M* = 502/4/6 (Br ₂)	0.15	CH₂CI₂/ MeOH/ NH₄OH 70/30/1	(KBr): C=0 1676	
AS4	A0	C51		100		0.05	NH₄OH !	(KBr): C=0 1680	
AS4	A0	C66		100		0.27	CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ NH ₄ OH		
AS16	A0	C8		76		0.40			
AS16	Α0	C1		28		0.20	9/1/1		
AS4	AO	C70		96		0.20	EE/MEOH /NH4OH 80/20/0.5	(KBr): C=0 1676	
AS1	Α0	C64		100	EI: M* = 510/1214			(KBr): C=0 1674	
AS1	Α0	C70		100				(KBr): C=0 1674	
AS4	Α0	C72		100	ESI: (M+H)* = 530/2/4 (Br ₂)	0.10	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH4OH 80/20/1	(KBr): C=0 1678	
AS19		C8		100					
AS35	A0	C8		72		0.60	FM1		
AS36	AO	C8		80		0.52	FM1	(KBr): C=0 1674	

Beispiel A33

4-(4-Pyridinyl)-1-[3-(4-pyridinyl)-D,L-alanyl]-piperazinhydrochlorid

16.4 g (0.04 mol) 1-[N-[(1,1-Dimethylethoxy)carbonyl]-3-(4-pyridinyl)-D,L-alanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin, gelöst in 100 ml Methanol, wurden mit 20 ml ätherischer Salzsäure ver-

- 259 -

setzt und das Reaktionsgemisch auf 40°C erwärmt. Die gesuchte Verbindung kristallisierte aus der Reaktionsmischung aus. Ausbeute: 9.2 g (60 % der Theorie)

 R_f : 0.1 (FM1) Fp.: 198 - 200°C

Beispiel A34

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

 $1-\{N^2-(3,5-Dibrom-D-tyrosy1)-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbony1)-L-1vsv1\}-4-(4-pyridiny1)-piperazin$

Die Mischung von 50 g (53.5 mmol) 1-[N²-[N-(9-Fluorenyl-methoxycarbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N6-(1,1-dimethyleth-oxycarbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin und 300 ml Diethylamin wurde unter Rühren auf 60°C erhitzt. Es wurden 100 ml Methanol zugegeben und weitere 5 Stunden bei 60°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingedampft und der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol = 6/4 (v/v)) gereinigt. Man erhielt 26 g (68 % der Theorie) eines weißen Schaumes.

IR (KBr): 1641, 1691 cm⁻¹ (C=O)

 R_f : 0.2 (Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 6/4/1 (v/v/v))

ESI- MS: $(M+H)^+ = 710/712/714$ (Br₂)

Analog wurden hergestellt:

R²	Α	NR³R⁴	n	Anmerkungen	% Aus- beute	MS	Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS1	АЗ	C4	1		85	ESI:M+H= 710/2/4(Br ₂)	0.2	FM1	(KBr) C=0 1635.5; 1695.3
AS1	А3	C8	1		98				(KBr) C≃0 1635 1705
AS1	А3	C1	1		68	EI. M+=710/2/4 (Br ₂)	02	Essigester/ Methanol/ NH4OH = 6/4/1 (v/v/v)	(KBr): C=O 1641 3; 1691.5
AS1	АЗ	C5	1	THF als Losemittel, saulenchromatographische Reinigung: Kieselgel/FM1	56	ESI:M+H= 711/3/5(Br ₂)	0.3	FM1	(KBR).C=O 1695.3; 1635.5
AS1	АЗ	C6	1	THF als Losemittel, saulenchromatographische Reinigung: Kieselgel/ FM1	90	EI.M+= 739/41/43 (Br ₂)	0.49	FM1	(KBr), C=O 1695.3; 1629.8
AS5	А3	C1	1	THF als Losemittel, saulenchromatographische Reinigung Kieselgel/FM4, Diastereomere	93		0.25/ 0.37	FM4	(KBr) C=O 1705.0, 1643.3
AS10	A0	C1	1		71		0.5	FM1	(KBr) C=O 1641 3
AS1	АЗ	C18	1		94				(KBr) C=O 1647; 1722.5
AS10	АЗ	C1	1		49	M+= 694/6/8(Br ₂)			(KBr): C=O 1643; 1703
AS10	АЗ	C4	1		46	ESI:M+H= 694/6/8(Br ₂)			(KBr) C=O 1639 4; 1705
AS10	А3	C4	1		46	ESI.M+H= 694/6/8(Br ₂)			(KBr) C=O 1639.4, 1705
AS10	АЗ	C1	1		49	M+= 694/68/70 (Br ₂)			(KBr) C=O 1643, 1703
AS4	А3	C18	1		46	ESI:M+H= 741/3/5(Br ₂)			(KBr). C=O 1641.3; 1705
AS15	A0	C8	1		100	M+:321			(KBr). C=O 1637.5
AS12	A0	C8	1		81				(KBr): C=O 1630
AS10	A0	C4	1	THF als Losemittel	68		0.38	FM4	(KBr), C=O 1635.5
AS1	A3	C1	0	Rohprodukt	100		0.3	FM7	

- 261 -

Beispiel A35

1-[N2-[N-[[[2-(2-Methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tvrosv1]-N6-(phenylmethoxycarbonyl)-L-lvsv1]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Zu einer Lösung von 1.0 g (1.34 mmol) 1-[N2-(-3,5-dibrom-Dtyrosyl) -N6-(phenylmethoxycarbonyl) -L-lysyl] -4-(4-pyridinyl) piperazin in 80 ml Tetrahydrofuran wurden 0.28 g (1.6 mmol) 2-Methoxyphenethylisocvanat zugegeben und die Mischung 3 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherev-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Methylenchlorid/Methanol/Cyclohexan/Ammoniak = 350/75/75/10 (v/v/v/v)) gereinigt. Man erhielt 0.5 g (40 % der Theorie) eines farblosen amorphen Feststoffes.

IR (KBr): 1639 cm⁻¹ (C=O)

Re: 0.49 (FM1)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 922/924/926 (Br_2)$

Beispiel A36

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

4-Amino-3,5-dibrom-N2-[[(2-phenylethyl)amino]carbonyl]-Dphenylalaninmethylester

Die Mischung aus 1.27 g (7.73 mmol) CDT in 150 ml Tetrahvdrofuran wurde unter Eiskühlung mit 0.72 ml (5.15 mmol) Triethylamin und 2.0 g (5.15 mmol) 4-Amino-3,5-dibrom-Dphenylalaninmethylester-hydrochlorid versetzt, weitere 30 Minuten unter Eiskühlung und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurden 0.82 ml (6.44 mmol) Benzenethanamin zugegeben und der Ansatz 5 Stunden unter Rückfluß - 262 -

gekocht. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Essigsäureethylester aufgenommen und mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase wurde das Lösemittel im Vakuum entfernt, der Rückstand mit Ether verrührt und der Niederschlag abfiltriert. Man erhielt 1.69 g (66% der Theorie) eines amorphen Feststoffes.

IR (KBr): 1632, 1732 cm⁻¹ (C=0) R_f: 0.63 (Essigester) ESI-MS: (M+H) + = 498/500/502 (Br₂)

Entsprechend wurden hergestellt (jeweils n = 1):

- 263 -

RCO	R ²	Anmerkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
N6	AS1	als Rohprodukt weiter umgesetzt	100		0.60	FM1	
N15	AS6	DMF/THF = 1/1 (v/v) als Lösemittel	100	ESI: (M+H) ⁺ = 517/9 (Br)	0.65	FM1	(KBr): C=O 1745.5; 1676.0
N2	AS1		99		0.53	FM1	(KBr): C=O 1716.5
N8	AS4		66	ESI: (M+H)* = 498/500/50 2 (Br ₂)	0.63		(KBr): C=O 1631.7: 1732.0
N15	AS4		92		0.85	Essigester/ Methanol = 8/2 (v/v)	(KBr): C=O 1620.1; 1737.8
N23	AS4		95	EI: M' = 572/4/6/8 (Br ₂ .CI)	0.86	Essigester/ Methanol = 8/2 (v/v)	(KBr): C=O 1732.0; 1641.3
N2	AS2		100	EI: M' = 406	0.86	FM1	(KBr): C=O 1629.8; 1722.3; 1741.6
N15	AS1	DIEA	47		0.75	FM1	
N15	AS3		38		0.60	tButyl- methylether/ Petrolether = 9/1 (v/v)	(KBr): C=O 1695.5
N66	AS21		76		0.60	EE	(KBr): C=0 1662/ 1734
N66	AS1		100				
N66	AS4				0.56	FM1	
N122							
N122 N66	AS17		22	ESI: (M+H)* = 623/5/7 (Br ₂)	0.25	FM1	(KBr): C=0 1663/1740
N66	AS18		65		0.53	EE	
N66	AS19		79		0.50	FM1	(KBr): C=0 1663/1734
N66	AS5		90	ESI: (M+H)* = 607/09/11 (Br ₂)	0.78	FM1	(KBr): C=0 1637/ 1663/ 1740
N66	AS22		68		0.74	FM1	
N66	AS23		100				(KBr): C=0 1738/1662
N66	AS25		100	ESI: (M+H)* = 472	0.52	FM1	
N66	AS49		100		108.0	FM1	

PCT/EP97/04862

- 264 - -

Beispiel A37

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} Z \xrightarrow{(r_n)} OH$$

4-Amino-3,5-dibrom-N²-[4-(2-chlorphenyl)-1-piperazinyl]car-bonyl]-D-phenylalanin

Zu der Lösung von 2.8 g (4.9 mmol) 4-Amino-3,5-dibrom-N²-[4-(2-chlorphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalaninmethylester in einem Gemisch aus 30 ml Methanol und 20 ml Wasser wurden 0.25 g (10.0 mmol) Lithiumhydroxid gegeben und die Mischung anschließend 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2.0 g (50 mmol) Natriumhydroxid wurde mit 50 ml Wasser verdünnt. Das Reaktionsgemisch wurde 15 Minuten im Ultraschallbad, dann über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und im Vakuum eingeengt. Der verbleibende Rückstand wurde mit 100 ml Wasser versetzt und die wäßrige Phase zweimal mit je 50 ml Ether ausgeschüttelt. Durch Zugabe von 2 M wäßriger Salzsäure wurde die wässerige Phase auf einen pH von 3 - 4 eingestellt und dreimal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Essigester-Phasen wurden einmal mit Wasser gewaschen, dann getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 1.6 g (58% der Theorie) eines gelbbraunen Öls.

IR (KBr): 1616, 1724 cm⁻¹ (C=O)

 $R_f: 0.33 \text{ (Essigester/Methanol = 8/2 (v/v))}$

ESI-MS: $(M+H)^+ = 557/559/561/563$ (Br₂, Cl)

Entsprechend wurden hergestellt (jeweils n = 1):

RCO	Z	R²	Anmerkungen	% Aus- beute		Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
N8	N-H	AS4		62	ESI: (M-H) ⁻ = 482/4/6 (Br ₂)	0.61	Essigester/ Methanol = 6/4 (v/v)	(KBr): C=O 1612.4. 1724.3;- OH, -NH- 3386.8; 3483.2
N15	N-H	AS4		64	ESI: (M-H) = 578/80/82 (Br ₂); (M+H) = 580/2/4 (Br ₂); (M+Na) = 502/4/6 (Br ₂)	0.10	Essigester/ Methanol ≃ 8/2 (v/v)	(KBr): C=O 1703.0
N23	N-H	AS4		58	ESI: (M-H) = 557/59/61/63 (Br ₂ ,CI)		8/2 (v/v)	(KBr): C=O 1616.3; 1724.3
N15	N-H	AS1	keine Zugabe von Natrium- hydroxid	59	ESI: (M-H) = 579/81/83 (Br ₂)	0.72	6/4/1 (v/v/v)	(KBr): C=O 1695.3
N66	N-H	AS21		95		0.48	EE/ AcOH 10/0.02 (v/v)	(KBr): C=0 1639
N66	CH2	AS1		85		0.38	CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ AcOH 9/1/0,15 (v/v/v)	
N71	СН2	AS1		66.6	ESI: (M+H)* = 606/08/10 (Br ₂)	0.38	CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ AcOH 9/1/0,15 (v/v/v)	(KBr): C=0 1622/1680
N66	N-H	AS18		100	ESI: (M-H) = 557	0.26	EE/ AcOH 9/0.01 (v/v)	
N66	N-H	AS19		98		0.22	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ AcOH 9/1/0,15 (v/v/v)	(KBr): C=0 1665/1740
N66	N-H	AS5		73	ESI: (M-H) = 577/79/81 (Br ₂)	0.23	FM1	(KBr): C=0 1632/1705
N66	N-H	AS22		78		0.30	FM1	(KBr): C=0 1668/1739
N66	CH2	AS21		79		0.34	EE/ AcOH 9/0.01 (v/v)	(KBr): C=0 1643/1703
N66	CH2	AS1		90		0.30	EE/MeOH 9/1 (v/v)	
N15	CH2	AS1		78	ESI: (M-H) = 578/80/82 (Br ₂)	0.30	EE/ AcOH 9/0.01 (v/v)	(KBr): C=0 1728/1672

RCO	z	R²	Anmerkungen	% Aus-		R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
N66	N-H	AS25		99				
N66	CH₂	AS2		100	i !			(KBr): C=0 1645/1712
N66	CH ₂	AS23		70	:			
N139	CH ₂	AS2		50	! !			(KBr): C=0 1630/1662/ 1707
N66	CH ₂	AS27		93		0.20	FM1	
N66	CH ₂	AS28	LiOH	100	1	0.30	FM1	
N66		AS4		72		0.53	FM1	(KBr): C=0 1639/1701
N66	CH ₂	AS36		74	ESI: (M-H) = 434	0.36	FM1	(KBr): C=0 1645/1701
N66	CH ₂	AS38		69				
N66	CH₂	AS48		47	EI: M" = 489	0.30	FM1	(KBr): C=0 1645
N66	N-H	AS491		47		0.10	FM1	
N66	CH ₂	AS18		60	:	0.15	EE	
N66	CH ₂	AS39		. 96				
N109	CH ₂	AS21		81				
N113	CH ₂	AS21		76	1	0.20	EE/AcOH 99/1	
N134	CH ₂	AS21		89		0.15	EE/AcOH 99/1	
N66	CH ₂	AS47		100	ESI. (M+H)* = 476			(KBr): C=0 1645/1716
N66	CH ₂	AS7		60	İ	0.20	FM1	(KBr): C=0 1649/1722
N66	CH ₂	AS52		95	ESI: (M+H)* = 480	0.15	FM1	(KBr): C=0 1643/1722

Beispiel A38

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} Z \xrightarrow{(r)^{R^2}} OH$$

3,5-Dibrom-N-[[[2-(3-methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-D-Lyrosin

Eine Mischung aus 24 g (46.3 mmol) 3,5-Dibrom-N-[[[2-(3-methoxyphenyl) ethyl]amino]carbonyl]-D-tyrosinmethylester und 5.0 g (50 mmol) Lithiumhydroxid in 200 ml Wasser wurde 1

Stunde bei 60 °C gerührt. Das Festprodukt wurde abgesaugt und das Filtrat mit 200 ml Essigester gewaschen. Durch Zugabe von 1 M wäßriger Salzsäure wurde die wäßrige Phase auf einen pH von 3 - 4 eingestellt und dreimal mit 150 ml Essigester extrahiert. Die vereinigten Essigester-Phasen wurden einmal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Ether verrieben. Man erhielt 9.1 g (38 % der Theorie) eines farblosen Feststoffes.

IR (KBr): 1719 cm⁻¹ (C=0) R_E : 0.57 (Essigester/Methanol/Eisessig = 9.5/0.5/0.2 (v/v/v))

Entsprechend wurden hergestellt (jeweils n = 1):

RCO	z	R²	Anmerkunge n	% Aus- beute	MS	Rf	Fileßmittel	IR [cm ⁻¹]
N6	N-H	AS1		100		0.20	FM1	(KBr): C=0 1625.9; 1730
N15	N-H	AS6	H ₂ O/ MeOH = 1/1 (v/v) als Lösemittel	85	ESI: (M-H) = 501/3 (Br)	0.53	9/1/0.1 (v/v/v)	(KBr): C=O 1695.3
N2	N-H	AS1		75		0.57	EE/ Methanol/ Eisessig = 9.5/0.5/0.2 (v/v/v)	(KBr): C=O 1718.5
N2	N-H	AS2		71		0.20	FM1	(KBr): C=O 1625.9; 1693.4; 1718.5; -NH- 3357.9
N15	N-H	AS3	H ₂ O/ MeOH ≈ 1/1 (v/v) als Lösemittel	57		0.30	EE/ MeOH = 1/1 (v/v)	(KBr): C=O 1693.4
N66		AS1		75		0.05	EE/MeOH 8/2	
N66		AS4		85				
N122		AS1		44				
N122		AS4		85				
N66	N-CH3	AS1		58	ESI: (M-H) = 607/09/11 (Br ₂)	0.20	EE	(KBr): C=0 1607/ 1655/ 1711
N66	N-H	AS17		55		0.03	FM1	
N15	CH2	AS1		78	ESI: (M-H)' = 578/80/82 (Br ₂)	0.30	EE/ MeOH 9/1 (v/v)	(KBr): C=0 1672/1728
N66	N-H	AS23		79.0		0.22	FM1	(KBr): C=0 1738/1664

Beispiel A39

 N^6 - [(1,1-Dimethylethoxy) carbonyl] - N^2 - [N-[[[2-(3-methoxyphenyl) ethyl] amino] carbonyl] - 3,5-dibrom-D-tyrosyl] - L-1ysin-methylester

Zu der Mischung aus 10 g (19.4 mmol) 3,5-Dibrom-N-[[[2-(3-methoxyphenyl)ethyl] amino]carbonyl]-D-tyrosin, 2.6 g (20 mmol) DIEA, 6.4 g (20 mmol) TBTU, 2.64 g (19.5 mmol) HOBt und 200 ml Dimethylformanid tropfte man unter Rühren die Lösung von 5.04 g (19.4 mmol) H-Lys(Boc)-OMe in 50 ml Dimethylformamid und rührte den Ansatz über Nacht bei Raumtem-

- 269 -

peratur. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand in 250 ml Essigester aufgenommen. Die Essigesterphase wurde anschließend zweimal mit je 100 ml gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung, einmal mit 100 ml 20proz. wäßriger Zitronensäure-Lösung und schließlich einmal mit 100 ml gesättigter wäßriger Kochsalz-Lösung gewaschen. Die organische Phase wurde mit Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/ Petrolether = 2/1 (v/v)) gereinigt. Nach Entfernen des Lösemittels im Vakuum wurde der Rückstand mit Ether verrieben, der erhaltene amorphe Feststoff (9.5 g; 66 % der Theorie) abgenutscht und getrocknet.

IR (KBr): 1632; 1657, 1682, 1734 cm $^{-1}$ (C=O) R_f: 0.64 (Essigsäureethylester) ESI-MS: (M+H) $^-$ = 757/759/761 (Br $_2$) (M+Na) $^+$ = 779/781/783 (Br $_2$)

Beispiel A40

N6-[(1,1-Dimethylethoxy)carbonyl]-N2-[N-[[[2-(3-methoxy-phenyl)ethyllamino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysin
Die Mischung aus 7.75 g (10.4 mmol) N6-[(1,1-Dimethylethoxy)carbonyl]-N2-[N-[[[2-(3-methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysinmethylester, 3.5 g (140 mmol) Lithiumhydroxid und 150 ml Wasser wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die wäßrige Phase wurde einmal mit Essigester gewaschen, durch Zugabe von 1 M wäßriger Kaliumhydrogensulfat Lösung sauer gestellt und anschließend mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 6.9 g (91% der Theorie) eines gelblichen Öls.

IR (KBr): 1653 cm^{-1} (C=0) R_g : 0.7 (Essigester/Methanol/Eisessig = 9/0.5/0.5 (v/v/v)) ESI-MS: (M-H)⁻ = 741/743/745 (Br₂) - 270 - .

Beispiel A41

1- $[N^2-[N-(Phenylmethoxycarbony1)-3,5-dichlor-D-tyrosy1]-N^6-(1,1-dimethylethoxycarbony1)-L-1ysy1]-4-(4-pyridiny1)-piperazin$

Die Mischung aus 5 g (13.0 mmol) 3,5-Dichlor-N-[(phenymethoxy)carbonyl]-D-tyrosin, 5.1 g (13.0 mmol) 1-[N⁶-[(1,1-Dimethylethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin, 1.81 g (14 mmol) DIEA, 4.17 g (13 mmol) TBTU, 1.75 g (13.0 mmol) HOBt und 200 ml Tetrahydrofuran wurde bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Essigester/Methanol (95/5) aufgenommen und zweimal mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wurde getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol = 6/4 (v/v)) gereinigt. Man erhielt 6.0 g (61 % der Theorie) eines gelblichen Öls.

Re: 0.47 (FM1)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 757/759/761$ (Cl₂)

- 271 - 1

Beispiel A42

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

Zu der Mischung aus 1.1 g (1.5 mmol) N^6 -[(Dimethylethoxy)-carbonyl]- N^2 -[N-[[[2-(3-methoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D-cyrosyl]-L-lysin, 0.79 g (6.1 mmol) DIEA, 0.52 g (1.6 mmol) TBTU, 0.2 g (1.5 mmol) HOBt und 100 ml Dimethylformamid wurde die Lösung von 0.44 g (1.5 mmol) 1-(1-Methyl-4-piperidinyl)piperazin in 30 ml Dimethylformamid bei Raumtemperatur getropft, die Mischung danach über Nacht gerührt und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde in Essigester/Methanol (95/5) aufgenommen, zweimal mit je 70 ml wäßriger gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 1.1 g (81% der Theorie) eines farblosen Schaumes.

 R_f : 0.34 (Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 7/2/1 (v/v/v))

Analog wurde hergestellt (n = 1):

RCO	R ²	А	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
N15	AS1	A11	C1	KHSO4- Lösung	70	0.40	FM3	(KBr): C=O1697.3; 1641.3

PCT/EP97/04862 WO 98/11128

- 272 -

Beispiel A43

 $1-[N^2-(3.5-Dich]or-D-tyrosyl)-N^6-[(1.1-dimethylethoxy)car$ bonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Die Lösung von 6 g (7.9 mmol) 1-[N2-[N-[(Phenylmethoxy)carbonv1]-3.5-dichlor-D-tyrosv1]-N6-[(1,1-dimethylethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin in einem Gemisch aus 200 ml Methanol und 20 ml wässeriger 1 M Kaliumhydrogensulfat-Lösung wurde in Gegenwart von 0.5 g Palladiummohr als Katalysator bei Raumtemperatur und 3 bar Wasserstoffdruck 40 Minuten lang hydriert. Der Katalysator wurde abfiltiert, das Reaktionsgemisch im Vakuum zur Trockene eingedampft und der Rückstand durch Zugabe von 2 ml konzentrierter wässeriger Ammoniaklösung auf einen pH-Wert von ca. 10 eingestellt. Das Produkt wurde mehrfach mit Isopropanol extrahiert, die vereinigten Isopropanol-Extrakte im Vakuum eingeengt und der verbleibende Rückstand säulenchromatographisch (LiChroprep, Si60 Korngröße: 20-40 μm, Fa. Merck (Darmstadt); Fließmittel: Methylenchlorid / Methanol / Ammoniak = 350/75/75/10 (v/v/v/v))gereinigt. Man erhielt 2.5 g (51 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Festsubstanz.

IR (KBr): 1641, 1705 cm-1 (C=O) R_f: 0.27 (FM1)

Beispiel A44

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

Fmoc-A-NR3R4

1-[N2-[(9-Fluorenylmethoxy)carbonyl]-NG-(2,2,5,7,8-pentamethylchroman-6-sulfonyl)-L-arginyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Zu einer Mischung aus 7.0 g (10.6 mmol) Fmoc-Arg(Pmc)-OH, 1.42 g (11.0 mmol) DIEA, 3.53 g (11.0 mmol) TBTU, 1.35 g (11.0 mmol) HOBt und 50 ml DMF wurde unter Rühren tropfen-

PCT/EP97/04862

weise eine Lösung von 1.74 g (10.6 mmol) 1-(4-Pyridinyl)piperazin in 20 ml DMF zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde
weitere 3.5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und
anschließend bei 40°C im Hochvakuum eingeengt. Der Rückstand
wurde in Essigsäureethylester gelöst, die organische Phase
zweimal mit gesättigter wässeriger NatriumhydrogencarbonatLösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum
eingeengt. Der Rückstand wurde mit Diethylether verrieben,
abgenutscht und getrocknet. Man erhielt 7.85 g (96 % der
Theorie) des gewünschten Endproduktes, das ohne weitere
Reinigung weiter umgesetzt wurde.

R_f: 0.5 (FM1)

Analog wurde hergestellt:

	Α	NR ³ R ⁴		R _f	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
l	А3	C18	60	0.55	FM4	(KBr): C=O 1643: 1711

Beispiel A45

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

1-[NG-(2,2,5,7,8-Pentamethylchroman-6-sulfonyl)-L-arginyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Eine Lösung von 8.5 g (11.1 mmol) 1- $[N^2-[(9-Fluorenylmethoxy) carbonyl]-N^G-(2,2,5,7,8-pentamethylchroman-6-sulfonyl)-Larginyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin in 100 ml THF wurde mit 16 ml Diethylamin versetzt und anschließend 2.5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und der verbleibende Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: FM1) gereinigt. Man erhielt 3.3 g (54 % der Theorie) eines amorphen Feststoffes.$

- 274 -

 R_{f} : = 0.19(FM1)

IR(KBr): 1637 cm⁻¹ (C=O)

Analog wurde hergestellt:

А	NR ³ R ⁴	% Ausbeute	IR [cm ⁻¹]	
А3	C18	80	(KBr): C=O 1637.5; 1705	

Beispiel A46

1-[N6,N6-Dimethyl-N2-[(phenylmethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4pvridinvl)-piperazin

9.6 g (18.3 mmol) $1-[N^6-[(1,1-Dimethylethoxy)carbonyl]-N^2-$ [(phenylmethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin wurden in 200 ml einer 5proz. Lösung von Trifluoressigsäure in Dichlormethan über Nacht gerührt. Die Reaktionsmischung wurde anschließend im Vakuum eingeengt. Man erhielt 13.47 g (97% der Theorie) des gewünschten 1- $[N^2-[(Phenylmethoxy)car$ bonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin als Trifluoracetat-Salz. Anschließend wurden 7.0 g (9.1 mmol) des Rohproduktes in 200 ml Wasser gelöst und unter Eisbadkühlung 4.1 ml einer 40proz. Formaldehydlösung (45.6 mmol) zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, unter Eisbadkühlung vorsichtig mit 1.5 g (40 mmol) Natriumborhydrid versetzt, dann unter äußerer Kühlung mit Eis mit 4.1 ml einer 40proz. Formaldehydlösung (45.6 mmol), wonach die Reaktionsmischung nochmals 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und unter Eisbadkühlung abermals mit 1.5 g (40 mmol) Natriumborhydrid versetzt wurde. Der pH-Wert der Reaktionsmischung wurde während der Reaktion permanent kontrolliert und durch Zutropfen von Trifluoressigsäure immer zwischen pH 3 und pH 6 gehalten. Das Gemisch wurde dann 30 Minuten bei 5°C gerührt, durch Zugabe von Kaliumcarbonat auf pH 10 gestellt und viermal mit je 50 ml Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden getrocknet, im Vakuum eingeengt und der verbleibende Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 6.5/3/0.3 (v/v/v)) gereinigt. Man erhielt 2.3 g (56 % der Theorie) eines farblosen Öls. IR (KBr): 1711, 1649 cm⁻¹ (C=O)

Re: 0.2 (FM7)

 $ESI-MS: (M+H)^{+} = 454$

Beispiel A47

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$0 \xrightarrow{\mathsf{NR}^2} \mathsf{NR}^3 \mathsf{R}^4$$

 $(R,S)-4-Amino-3,5-dibrom-\gamma-oxo-\beta-[[4-(4-pyridinyl)-1-piperi$ dinvl]methvl]-benzenbutansäuremethvlester

Eine Mischung aus 10 g (27 mmol) 4-Amino-3,5-dibrom-y-oxobenzenbutansäuremethylester, 5.4 g (27 mmol) 4-(4-Pyridinyl)piperidin und 1.5 g (45 mmol) Paraformaldehyd wurde in 20 ml Eisessig suspendiert und unter Rühren in einem Ölbad (Badtemperatur: 100°C) erwärmt. Nach 3 Stunden wurden nochmals 1.5 g (45 mmol) Paraformaldehyd zugegeben und die Mischung weitere 3 Stunden bei 100°C und dann 1 Stunde bei 125°C gerührt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand in 800 ml Wasser aufgenommen. Die wässerige Phase wurde durch Zugabe von Natriumcarbonat alkalisch gestellt und zweimal mit je 500 ml Essigester extrahiert. Die vereinigten Essigester-Extrakte wurden getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol = 9:1)) gereinigt, Man erhielt 1.0 g (6.8 % der Theorie) des gewünschten Endproduktes als Öl.

IR(KBr): 1716.5 cm-1

PCT/EP97/04862

- 276 - -

Re: 0.7 (FM1)

Analog wurde hergestellt:

R2	NR ³ R ⁴	% Ausbeute		Fließ- mittel	
AS4	C8	35	0.68	FM1	(KBr): C=O 1672.2; 1733.9

Beispiel A48

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$H_{-0} \stackrel{O}{\longrightarrow} R^2$$
 NR^3R^4

 $(R,S)-4-Amino-3,5-dibrom-\gamma-oxo-\beta-[[4-(4-pyridinyl)-1-piperidinyl]methyl]-benzenbutansäure$

Eine Mischung aus 1.0 g (1.9 mmol) (R,S)-4-Amino-3,5-dibrom-γ-οχο-β-[[4-(4-pyridinyl)-1-piperidinyl]methyl]-phenylbutan-säuremethylester, 5 ml 1 N Natronlauge und 50 ml Dioxan wurde über Nacht bei Raumtemperatur und 1 Stunde bei 60°C gerührt. Die Reaktionsmischung wurde anschließend durch Zugabe von 5 ml 1N Salzsäure neutralisiert, im Vakuum eingeengt und der Rückstand im Vakuumtrockenschrank getrocknet. Man erhielt 0.97 g (100% der Theorie) des gewünschten Produktes das ohne Reinigung weiter umgesetzt wurde.

Re: 0.15 (FM1)

Analog wurde hergestellt:

R²	NR ³ R ⁴	% Ausbeute	Rr	Fließ- mittel	
AS4	C8	96	0.2	FM1	(KBr): C=O 1660

- 277 --

Beispiel A49

3,5-Dibrom-4-hvdroxv-\u00bb-(methoxvcarbonyl)-benzenbutans\u00e4ure

Zu der Lösung von 12 g (0.043 mol)4-Hydroxy-β-(methoxycarbonyl)-benzenbutansaure in 200 ml Essigsaure gab man 150 ml Wasser und 8 g Natriumacetat, tropfte unter Rühren eine Lösung von 5 ml Brom in 60 ml Essigsäure zu, dampfte anschlie-Bend die Reaktionsmischung im Vakuum weitgehend ein und rührte den verbleibenden Rückstand in Wasser ein. Die wässerige Phase wurde wiederholt mit Essigester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit Wasser gewaschen. Die organischen Extrakte wurden getrocknet, im Vakuum eingeengt und der verbleibende feste Rückstand aus Diisopropylether umkristallisiert. Man erhielt 12 g (70% der Theorie) des gesuchten Endprodukts.

 R_f : 0.4 (Essigester/Petrolether/Eisessig = 5/5/0.4 (v/v/v) ESI-MS: $(M+H)^+ = 394/6/8$ (Br₂)

Beispiel A50

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

(R,S)-2-[(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-4-[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-vl)-1-piperidinyl]-4-oxo-butansäuremethvlester

Die Lösung von 2.0 g (5 mmol) 3,5-Dibrom-4-hydroxy-β-(methoxycarbonyl)-benzenbutansäure in 80 ml THF wurde unter Rühren mit 1.6 q (5 mmol) TBTU, 0.76 q (5 mmol) HOBt, 1.25 q (5 mmol) 4-(1.3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)piperidin und 1.03 g (8 mmol) DIEA versetzt. Die Reaktionsmischung wurde 6 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend im Vakuum eingeengt. Der verbleibende Rückstand wurde mit

- 278 -

gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt und mehrmals mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte wurden nacheinander mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 3.0 g (50% der Theorie) des gesuchten Produktes, das ohne Reinigung weiter umgesetzt wurde.

IR (KBr): 1714.8 cm-1 (C=O)

 R_f : 0.7 (Essigester/Petrolether = 7/3 (v/v))

Analog wurden hergestellt:

RCO	R²	% Ausbeute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
N66	AS1	98		0.66	FM1	
N66	AS2	100		0.77	FM1	(KBr): C=0 1664/1734
N139	AS2	100	EI: M* = 486	0.30	FM1	(KBr): C=0 1643 / 1672 / 1732
N66	AS4	28	EI: M' = 606/08/10 (Br ₂)	0.33	FM4	(KBr): C=0 1666/1734
N66	AS36	63		0.56	FM4	
N66	AS38	92				
N66	AS48	100		0.68	FM1	
N66	AS18	22				
N66	AS39	100				
N109	AS21	39		0.35	EE	(KBr): C=0 1639/1734
N113	AS21	57		0.15	EE/PE 95/5	
N134	AS21	80		0.15	ÉE	
N66	AS7	100		0.75	FM1	
N66	AS53	40		_		

Beispiel A51

(R) -1-{2-Amino-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)propyl}-4-(1-piperidinyl)-piperidin

Zu der Suspension aus 3.8 g (100 mmol) Lithiumaluminiumhydrid in 400 ml THF wurden unter Rühren bei Raumtemperatur 14.4 g (20 mmol) 1-(3,5-Dibrom-D-tyrosyl)-4-(1-piperidinyl)-

piperidin innerhalb von 30 Minuten portionsweise zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur und

2 Stunden unter Rückfluß gekocht und anschließend durch vorsichtige Zugabe von 1 ml Wasser und 5.1 ml konzentrierter wäßriger Salzsäure neutralisiert. Nach Zugabe von 100 ml Methanol wurde der feste Niederschlag abgesaugt und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der verbleibende Rückstand wurde säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Methylenchlorid/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 8/2/0.2~(v/v/v)) gereinigt. Man erhielt 5.4 g (57 % der Theorie) des gesuchten Produktes als amorphe Festsubstanz.

IR (KBr): 3420 cm^{-1} (NH₂) R_f: 0.4 (FM2) ESI-MS: M⁺ = 473/475/477 (Br₂)

Analog wurde hergestellt:

Aus 1-(4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl)-4-(1-piperidinyl)-piperidin in einer Ausbeute von 56.5 % der Theorie das $\frac{(R)-1}{12-Amino-3-(4-amino-3,5-dibromphenyl)propyll-4-(1-piperidinyl)-piperidin vom <math>R_f$ 0.12 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/Cyclohexan/konz.Ammoniak 7/1.5/1.5/0.2 $\frac{(v/v/v)}{v}$).

Beispiel A52

(R)-1-[3-(4-Amino-3,5-dibromphenyl)-2-[N-[(1,1-dimethyleth-OXY)Carbonyllamino[propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin Zu der Lösung von 10 g (0.017 mol) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(1,1-dimethylethoxy)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin in 350 ml Dioxan wurden 3.1 g (0.082 mol) Natriumborhydrid gegeben und das Reaktionsgemisch auf 5°C gekühlt. Unter Rühren wurde anschließend eine Lösung von 4.92 g (0.082 mol) Essigsäure in 100 ml Dioxan zugetropft. Das Reaktionsgemisch wurde eine weitere Stunde bei Raumtemperatur und 3 Stunden bei 85°C gerührt. Anschließend wurde mit Eiswasser versetzt, das organische Lösemittel im Vakuum entfernt und der verbleibende wässerige Rückstand wiederholt

- 280 -

mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden getrocknet, im Vakuum eingeengt und der verbleibende Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Methylenchlorid/Methanol/Cyclohexan/konz. wäßriges Ammoniak = 3600/150/150/20 (v/v/v/v) gereinigt. Man erhielt 4.1g (42 % der Theorie) eines farblosen Schaumes.

IR (KBr): 1705 cm^{-1} (C=O)

Beispiel A53

(R)-1-[2-Amino-3-(4-amino-3,5-dibromphenyl)propyl]-4-(1piperidinyl)-piperidin Zu einer Mischung aus 4 g (7 mmol) (R)-1-[3-(4-Amino-3,5dibromphenyl) -2-[N-[(1,1-dimethylethoxy)carbonyl]amino]propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin und 100 ml Methylenchlorid wurden unter Rühren bei 10°C langsam 40 ml Trifluoressigsäure zugetropft. Das Reaktionsgemisch wurde 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend im Vakuum eingeengt. Der verbleibende Rückstand wurde mit Eiswasser versetzt, durch Zugabe von konzentrierter wässeriger Ammoniaklösung basisch gestellt und dreimal mit je 200 ml Diethylether extrahiert. Die vereinigten Etherextrakte wurden getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 3.4 g (100% der Theorie) eines amorphen Feststoffes.

IR (KBr): 1683.8, 1616.3 (C=O)

R_f: 0.02(FM 4)

Beispiel A54

(R,S)-4-[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-4-oxo-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-butansäuremethvlester_

Hergestellt analog Beispiel A15a) aus (R,S)-3-Carboxy-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-propansäuremethylester und 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon in einer Ausbeute

von 27.3 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom Rf = 0.25 (Fließmittel: Essigsäureethylester). MS: M^* = 503

Entsprechend wurde erhalten:

Aus (R,S)-3-Carboxy-2-[(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-propansäuremethylester und 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon in einer Ausbeute von 98 % der Theorie der (R,S)-4-[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yll-1-piperidinyl]-4-oxoc-2-[(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-butansäuremethyl-ester vom R₂ = 0.66 (Fließmittel: Dichlormethan/Cyclohexan/Methanol/konz. Ammoniak 7/1.5/1.5/0.2 (v/v/yv)).

Beispiel A55

(R,S)-4-[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1]-1-piperidinyl]-4-oxo-2-[(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-butansäure

Die Mischung aus 3.0 g (4.92 mmol) (R,S)-4-[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-4-oxo-2-[(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)methyl]-butansäuremethylester, 30 ml (30 mmol) lN Natronlauge und 20 ml Methanol wurde 3 Stunden lang bei Zimmertemperatur gerührt, dann mit 100 ml Wasser verdünnt und tropfenweise mit 30 ml 1N Salzsäure versetzt. Der Niederschlag wurde abgenutscht und bei 50°C im Umlufttrockenschrank getrocknet. Farblose, amorphe Substanz vom $R_f=0.38$ (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/Eisessig 9/1/0.15 (v/v/v)). Ausbeute: 2.5 g (85.4 % der Theorie).

Entsprechend wurde erhalten:

Aus (R,S)-4-[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-pipe-ridinyl]-4-oxo-2-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-butansäure-methylester in einer Ausbeute von 79 % der Theorie die (R,S)-4-[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-4-oxo-

Beispiel A56

- 3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-N-methyl-D-tyrosinmethylester
- a) 1-(Chlorcarbonyl)-4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yllpiperidin

Zu der Mischung aus 7.0 ml (ca. 14 mmol) einer 20proz. Lösung von Phosgen in Toluol und 2.02 g (20 mmol) Triethylamin in 300 ml Tetrahydrofuran gab man portionsweise unter Einhaltung einer Reaktionstemperatur von ca. 0°C die Suspension von 1.5 g (5.60 mmol) 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]piperidinhydrochlorid in 100 ml Tetrahydrofuran. Man rührte noch 1 Stunde bei einer Temperatur zwischen 0°C und +5°C, filtrierte vom entstandenen Triethylamin-hydrochlorid ab und befreite das Filtrat vom Lösemittel. Der verbleibende Rückstand wurde mit Diisopropylether verrieben und abgenutscht. Nach dem Trocknen im Vakuum erhielt man 0.7 g (42.6 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom R_{ℓ} = 0.17 (Fließmittel: Dichlormethan/Aceton 9.5/0.5 (v/v)), die ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet wurden.

b) 3,5-Dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1piperidinyllcarbonyll-N-methyl-D-tyrosimmethylester.

Zu der Lösung von 4.9 g (13.3 mmol) 3,5-Dibrom-N-methyl-D-tyrosinmethylester und 4.04 g (40 mmol) Triethylamin in 500 ml

Tetrahydrofuran tropfte man bei Zimmertemperatur innerhalb von

3 Stunden die Lösung von 3.92 g (13.34 mmol) 1-(Chlorcarbonyl)4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]piperidin in 1 l Tetrahydrofuran. Anschließend erhitzte man 12 Stunden auf Rückflußtemperatur, ließ erkalten und filtrierte vom ausgefallenen Triethylamin ab. Das Filtrat wurde eingedampft, der Rückstand zwischen Essigsäureethylester und 20proz. wässeriger Zitronensäure

verteilt. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet, abermals im Vakuum eingedampft, der Rückstand an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Petrolether 9/1 (v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Aufarbeitung der geeigneten Fraktionen ergab 3.2 g (38.5 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Substanz vom R $_{\rm f}$ = 0.45 (Fließmittel: Essigsäureethylester). IR(KBr): 1739.7, 1660.6 cm $^{-1}$ (C=O) ESI-MS: (M+H) * = 623/625/627 (Br $_{\rm 2}$)

IR(KBr): 1739.7, 1660.6 cm $^{\circ}$ (C=0) ESI-MS: $(M+H)^{+}$ = 623/625/627 (Br₂) $(M+Na)^{+}$ = 645/647/649 (Br₂) $(M+K)^{+}$ = 661/663/665 (Br₂)

Beispiel A57

3,5-Dibrom-4-methoxy-D-phenylalaninmethylester

Zu der Mischung aus 5.5 g (14.12 mmol) 3,5-Dibrom-4-methoxy-D-phenylalanin-hydrochlorid und 55 ml Methanol gab man 150 ml einer gesättigten methanolischen Chlorwasserstoff-Lösung und rührte 20 Stunden bei Zimmertemperatur. Der nach dem Vertreiben des Lösemittels verbleibende Rückstand wurde mit 50 ml Wasser verrührt und mit geättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung auf pH 8 gebracht. Der Niederschlag wurde abgenutscht, mit 10 ml Isopropanol verrührt und über Nacht stehen gelassen. Man filtrierte vom Unlöslichen und dampfte das Filtrat im Vakuum ein. Der Rückstand wurde als Rohprodukt weiter umgesetzt. Ausbeute: 1.0 g (28.7 % der Theorie) eines farblosen Öls vom $\rm R_f = 0.55$ (Fileßmittel:

Dichlormethan/Essigsäureethylester/Cyclohexan/Methanol/konz.
Ammoniak = 300/80/25/25/3 (v/v/v/v/v)).

Beispiel A58

1-(4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl)-4-(4-pyrimidinyl)piperazin

a) 1-(2-Chlor-4-pyrimidinyl)-4-(phenylmethyl) piperazin Das Gemisch aus 9.9 g (0.0664 mol) 2,4-Dichlorpyrimidin, 200 ml Wasser und 11.7 ml (0.0673 mol) 1-(Phenylmethyl) piperazin wurde 2 Stunden lang im Ultraschallbad auf 40°C erwärmt. Nach dem Erkalten stellte man mit Kaliumcarbonat alkalisch und extrahierte erschöpfend mit Essigsäureethylester. Das nach üblicher aufarbeitung erhaltene Rohprodukt wurde an Kieselgel (30-60 μ m) unter Verwendung eines Fließmittels aus FM2 und FM4 (2/1 v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Aufarbeitung der geeigneten Fraktionen ergab 7.4 g (38.6 % der Theorie) eines farblosen Öls vom $R_f=0.51$ (FM4; Macherey-Nagel POLYGRAM SSIL G/UV_{254} , Fertigfolien für die DC).

b) 1-(4-Pyrimidinyl)piperazin

Die Lösung von 7.4 g (0.0256 mol) 1-(2-Chlor-4-pyrimidinyl)-4-(phenylmethyl)piperazin in 100 ml Ethanol wurde in Gegenwart von 2 g 10proz. Palladiumkohle 4 Stunden bei 40°C und 5 bar Wasserstoffdruck hydriert. Das nach üblicher Aufarbeitung erhaltene rohe Produkt wurde an Kieselgel (30-60 μ m) unter Verwendung von FM1/Cyclohexan 9/1 (v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Farblose Kristalle vom $R_f = 0.3$ (FM1/Cyclohexan 9/1 (v/v)); Macherey-Nagel POLYGRAM SIL G/UV254, Fertigfolien für die DC). Ausbeute: 1.7 g (40.7 % der Theorie).

c) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-phenylalanyl)-4-(4-pyrimidinyl)piperazin

Hergestellt analog Beispiel Al5a) aus 4-Amino-3,5-dibrom-N-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-phenylalanin und 1-(4-Pyrimidinyl)piperazin in Gegenwart von TBTU in einer Ausbeute von 92 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom $R_f=0.42$

(FM4: Macherey-Nagel POLYGRAM SIL G/UV254, Fertigfolien für die

- 285 - .

IR(KBr): 1705.0, 1643.3 cm-1 (C=O) $MS: M^{+} = 582/584/586 (Br_{2})$

d) 1-(4-Amino-3.5-dibrom-D-phenylalanyl)-4-(4-pyrimidinyl)piperazin

Hergestellt analog Beispiel Alb) aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-phenylalanyl)-4-(4-pyrimidinyl)piperazin in einer Ausbeute von 52 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom $R_f = 0.55$ (FM1: Macherey-Nagel POLYGRAM SIL G/UV254, Fertigfolien für die DC).

IR(KBr): 1681.8 cm-1 (C=O) $MS: M^{+} = 482/484/486 (Br_{2})$

Beispiel A59

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

(R,S)-4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]methyl]-4-oxobutan säure

Die Mischung aus 4.8 g (8.3 mMol) 4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]methyl]-2-(ethoxycarbonyl)-4-oxobutansäureethylester, 200 ml Ethanol und 41.5 ml 1N Natronlauge wurde 3 Stunden unter Rückfluß gekocht.

Man entfernte das Ethanol im Vakuum, verdünnte den Rückstand mit 50 ml Wasser und stellte mit 1N wässeriger Salzsäure auf pH 3. Die ausgefallene Substanz wurde abgenutscht, mit Wasser gründlich gewaschen und im Vakuum getrocknet. Man erhielt 3.8 g

(96 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 139 - 141 °C und Rf = 0.65 (Fließmittel: EE/MeOH/Eisessig 90/10/1 v/v/v). $IR(KBr): 1724, 1647~cm^{-1}~(C=0)$

MS: kein M^+ , m/e = 246, 231, 147

Analog wurden hergestellt:

R²	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R _f	Fließmittel	IR [cm ^{·1}]
AS29		100				
AS16		17	ESI: (M+H)+= 488/90/92 (CI ₂)	0.30	EE / MeOH / AcOH 80/10/1	
AS5		62		0.60	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	
AS32		100	ESI: (M+Na)+= 614/6/8 (Br ₂)	0.67	EE / MeOH / AcOH 90/10/1	(KBr): C=0 1645/1728
AS33		90	EI: M+= 525	0.20	EE / MeOH / AcOH 90/10/1	(KBr): C=0 1643/1701
AS31		100		0.20	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	
AS17		100	ESI: (M+H)+= 608/10/12 (Br ₂)	0.50	EE / MeOH / AcOH 90/10/1	(KBr): C≖0 1643
AS34		76	ESI: (M-H)-= 506	0.65	EE / MeOH / AcOH 90/10/1	
AS19		70		0.46	EE / MeOH / AcOH 9/1/0.5	(KBr): C=0 1643/1701
AS46		78	ESI: (M-H)-= 471	0.20	FM1	(KBr): C=0 1647
AS50		97		0.05	EE	
AS2	LiOH statt NaOH	86	ESI: (M+H)+= 472			(KBr): C=0 1643/1705
AS29		100	ESI: (M-H)-= 448			(KBr): C=0 1645/1705
AS31		87				

Beispiel A60

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$\bigcap_{N} \bigcap_{O} \bigcap_{CO_2C_2H_5} \bigcap_{CO_2C_2C_2H_5} \bigcap_{CO_2C_2H_5} \bigcap_{CO_2C_2H_5} \bigcap_{CO_2C_2H_5} \bigcap_{CO_2C_2H_5} \bigcap_{CO_2C_2H_5} \bigcap_{$$

4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2[[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]methyl]-2-(ethoxycarbonyl)-4oxobutansäureethylester

Die Mischung aus 2.31 g (10 mMol) 4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-piperidin, 3.64 g (10 mMol) β,β -Bis-(ethoxycarbonyl)-4-(1,1-dimethylethyl)-benzenbutansäure, 5 ml Triethylamin, 3.5 g (11 mMol) TBTU, 200 ml Tetrahydrofuran und 20 ml Dimethylformamid wurde 5 Stunden lang bei Zimmertemperatur gerührt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen, die entstandene Lösung über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösemittel befreit. Nach säulenchromatographischer Reinigung an 400 g Kieselgel (Amicon, 35 - 70 μm , Essigsäureethylester als Eluens) erhielt man 4.8 g (83 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Substanz vom R_{f} = 0.63 (Fließmittel: EE).

IR(KBr): 1734, 1668, 1653 cm⁻¹ (C=O) MS: $M^+ = 577$ (Br₂)

R2	% Ausbeute	MS	R _f	Fließmittel	IR [cm-1]
AS29	75		0.8	FM1	
AS16	59		0.5	EE	
AS5	65	EI: M+= 677/79/81 (Br ₂)	0.7	FM4	(KBr): C=0 1649 / 1668 / 1734
AS32	74		0.5	FM4	(KBr): C=0 1647 / 1668 / 1734
AS33	85		0.5	EE	(KBr): C=0 1649/1734
AS31	82	EI: M+= 574	0.5	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr): C=0 1658/1741
AS17	93	El: M+= 707/09/11 (Br ₂)	0.5	EE	(KBr): C=0 1645 / 1666 / 1736 / 1759
AS34	75	EI: M+= 607	0.8	EE	(KBr): C=0 1649 / 1668 / 1736
AS19	67		0.8	FM1	(KBr): C=0 1647 / 1668 / 1734
AS46	80	EI: M+= 572	0.8	FM1	(KBr): C=0 1737
AS50	78	EI: M+= 677/9/81 (Br ₂)	0.6	EE	(KBr): C=0 1645 / 1666 / 1730
AS2	51				

Beispiel A61

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

- 289 - -

β,β-Bis-(ethoxycarbonyl)-1-methyl-1H-indol-3-butansäure

Hergestellt analog Beispiel Alb) aus β,β -Bis-(ethoxycarbonyl)-1-methyl-1H-indol-3-butansäure-tert.-butylester durch Einwirkung von Trifluoressigsäure in Dichlormethan in einer Ausbeute von 63.5 % der Theorie. Farblose Kristalle vom Fp. 127 - 130 °C (Diisopropylether).

IR(KBr): 1738, 1712 cm⁻¹ (C=O)

R²	% Ausbeute	MS	Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS29	100				
AS16	100		0.7	EE / MeOH / AcOH 97.5/2.2/0.25	
AS5	100		0.5	PE/EE 2/1	
AS32	100		0.58	PE/EE 2/1	(KBr): C=0 1759/1711
AS33	100				(KBr): C=0 1736
AS17	52				(KBr): C=0 1707 / 1726 / 1755
AS34	90		0.8	EE / MeOH / AcOH 97.5/2.5/0.25	(KBr): C=0 1705/1743
AS19	100		0.76	PE / EE / AcOH 6/3/1	(KBr): C=0 1738
AS46	92		0.35	FM1	(KBr): C=0 1732
AS50	71				(KBr): C=0 1712 / 1734 / 1759
AS2	31	El: M* = 272	0.42	PE / EE / AcOH 6/4/0.2	(KBr): C=0 1711/1734

PCT/EP97/04862

- 290 -

Beispiel A62

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

β,β-Bis-(ethoxycarbonyl)-3,5-dimethylbenzenbutansäure-tert.butylester

Zur Lösung von 13.8 g (50.2 mMol) [(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)methyl]-malonsäurediethylester in 400 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran gab man unter äußerer Kühlung mit Eiswasser 2.3 g (52.7 mMol) Natriumhydrid. Nach halbstündigem Rühren tropfte man unter Einhaltung einer Reaktionstemperatur von 0 bis +5 °C die Lösung von 10.0 g (50.2 mMol) 3,5-Dimethylbenzylbromid in 80 ml Tetrahydrofuran zu und ließ den Ansatz danach innerhalb von 14 Stunden auf Zimmertemperatur erwärmen. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum vom Lösemittel befreit, der Rückstand mit 200 ml 10proz. Zitronensäure versetzt und mit Essigsäureethylester erschöpfend extrahiert. Die vereinigten Extrakte ergaben nach üblicher Aufarbeitung 19.7 g (100 % der Theorie) eines farblosen Öls vom $\rm R_f=0.67~(Fließmittel:~Di-chlormethan)$, das ohne Reinigung in der folgenden Stufe eingesetzt wurde.

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

R²	Anmerkungen	% Ausbeute	мѕ	Rf	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
AS29		100				
AS16		62		0.6	CH ₂ CI ₂	
AS5		91	ESI: (M+H)" = 521/3/5 (Br ₂)	0.8	PE/EE 2/1	(KBr): C=0 1734
AS32		96		0.76	PE/EE 2/1	(KBr); C=0 1734
AS33		78		0.55	CH ₂ CI ₂	(KBr): C≃0 1736
AS31	Unter Verwendung von 3-(Dimethylaminomethyl)- 1-methyl-1H-indol- methoiodid	74	EI: M* = 417	0.7	Toluoi / t-BME 4/1	(KBr): C=0 1734
AS17		70	EI: M' = 550/52/54 (Br ₂)	0.5	CH ₂ Cl ₂	(KBr): C=0 1734
AS34		93	Ei: M* = 450	0.5	CH ₂ Cl ₂ /PE 1/1	(KBr): C=0 1736
AS19		87		0.89	CH₂CI _?	(KBr): C=0 1736
AS46		54	EI: M" = 415	0.7	FM4	
AS50		60	EI: M* = 520/22/24 (Br ₂)	0.7	CH₂Cl₂	(KBr): C≃0 1734

Beispiel A63

 β , β -Bis-(ethoxycarbonyl)-4-(1,1-dimethylethyl)-benzenbutansäure-(phenylmethyl)-ester

Hergestellt analog Beispiel A62 aus [(Phenylmethoxycarbony1)-methyl]-malonsäurediethylester und 4-(1,1-Dimethylethyl)-benzylbromid in Gegenwart von Natriumhydrid in einer Ausbeute von 53 % der Theorie.

Farbloses Öl vom $R_{\rm f}$ = 0.21 (Fließmittel: Dichlormethan/Petrolether 2/1 $v/v)\,.$

IR(KBr): 1738 cm⁻¹ (C=O)

Beispiel A64

4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[[3-(1-methylethoxy)phenyl]methyl]-4-oxobutansäuremethylester

Zu der Lösung von 2.0 g (4.43 mMol) 4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-2-[(3-hydroxyphenyl)methyl]-4-oxobutansäuremethylester in 30 ml wasserfreiem Dimethylformamid gab man 0.2 g (4.4 mMol) einer 55proz. Suspension von Natriumhydrid in Paraffinöl. Nach 30minütigem Rühren bei Zimmertemperatur tropfte man 0.5 ml (4.8 mMol) Isopropyliodid zu und hielt je zwei Stunden bei Zimmertemperatur und bei 70 °C. Der nach Entfernen der flüchtigen Anteile verbleibende Rückstand wurde zwischen Wasser und Essigsäureethylester verteilt. Die organische Phase wurde mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und erneut eingedampft. Das rohe Produkt wurde an Kieselgel (60 μm) unter Verwendung von anfangs Dichlormethan, später Methanol/konz. Ammoniak (9/1 v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Man erhielt 0.9 g (42 % der Theorie) einer farblosen, amorphen Substanz vom $R_f = 0.32$ (FM4). IR(KBr): 1734, 1668 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^+ = 493$

Entsprechend erhielt man aus 4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(3-hydroxyphenyl)methyl]-4-oxobutansäuremethylester und Ethyliodid den $\underline{4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1-piperidinyl]-2-[(3-ethoxyphenyl)-methyl]-4-oxobutansäuremethylester in einer Ausbeute von 67 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom <math>R_f=0.29$ (FM4).

IR(KBr): 1734, 1666 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^{+} = 479$

WO 98/11128

- 293 -

Beispiel A65

β.β-Bis-(ethoxycarbonyl)-4-(1,1-dimethylethyl)-benzenbutansäure

Hergestellt analog Beispiel A58b) aus β,β -Bis-(ethoxycarbonyl)-4-(1,1-dimethylethyl)-benzenbutansäurephenylmethylester durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Palladiumkohle in einer Ausbeute von 95 % der Theorie. Farbloses, hochviskoses Öl vom $R_f=0.16$ (Fließmittel: Dichlormethan). IR(KBE): 1739 cm $^{-1}$ (C=0)

Beispiel A66

1-Methyl-4-[(1-piperazinyl)carbonyl]-piperazin-bis-(trifluoracetat)

a) 4-[[4-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-1-methylpiperazin

Zu der Lösung von 1.1 g Triphosgen (3.7 mMol) in 20 ml Dichlormethan tropfte man bei Zimmertemperatur innerhalb von 30 Minuten das Gemisch aus 1.2 g (10 mMol) 1-Methylpiperazin, 0.38 ml (22 mMol) DIEA und 35 ml Dichlormethan und gab dann auf einmal die Lösung von 1.9 g (10 mMol) 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-piperazin und von 0.38 ml DIEA in 20 ml Dichlormethan zu. Nach einstündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde vom Unlöslichen abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingedampft. Nach der Reinigung des Rohprodukts an Kieselgel (Amicon, 35 - 70 µm) unter Verwendung von Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (80/20/1 v/v/v) zum Eluieren erhielt man 700 mg (22 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Fp. 130 °C.

b) 1-Methyl-4-[(1-piperazinyl)carbonyl]-piperazin-bis-(tri-fluoracetat)

Hergestellt analog Beispiel Alb), jedoch unter Verzicht auf die Behandlung mit wässerigem Ammoniak, aus 4-[[4-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-1-methylpiperazin und

PCT/EP97/04862 WO 98/11128 - 294 -

Trifluoressigsäure in einer Ausbeute von 99.6 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom RF = 0.17 (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 50/50/0.5).

IR(KBr): 1678 cm-1 (C=O) $M^{+} = 212$ MS:

Beispiel A67

1-[4-[4-(Dimethylamino)butyl]phenyl]-piperazin-dihydrochlorid

a) N.N-Dimethyl-4-fluor-y-oxobenzenbutansäureamid

Zu der Lösung von 30.5 g (0.155 Mol) 4-Fluor-γ-oxobenzenbutansaure in 470 ml Tetrahydrofuran gab man unter Rühren und bei Zimmertemperatur 35.0 g (0.216 Mol) N,N'-Carbonyldiimidazol und hielt weitere 2.5 Stunden bei Raumtemperatur. Unter kräftiger äußerer Kühlung mit Eis-Ethanol-Gemisch wurden danach 13.7 g (0.304 Mol) Dimethylamin eingeleitet. Nach 12stundigem Stehenlassen bei Zimmertemperatur wurde das Lösemittel im Vakuum entfernt, der Rückstand zwischen Dichlormethan und 10proz. wässeriger Zitronensäure-Lösung verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und abermals im Vakuum eingedampft. Das rohe Produkt ergab nach säulenchromatographischer Reinigung (Fließmittel: Essigsäureethylester) an Kieselgel 30.22 g (87 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom $R_f = 0.31$ (Fließmittel: Essigsäureethylester/Eisessig 99.99/0.01).

IR(KBr): 1680, 1647 cm⁻¹ (C=O)

b) N.N-Dimethyl-y-oxo-4-[4-(phenylmethyl)-1-piperazinyl]benzenbutansäureamid

Das Gemisch aus 33.48 g (0.15 Mol) N,N-Dimethyl-4-fluor-yoxobenzenbutansäureamid, 29.6 g (0.168 Mol) 1-(Phenylmethyl)piperazin und 6 ml DIEA wurde 6 Stunden unter Rückfluß gekocht. Man qab nochmals 30 q (0.17 Mol) (Phenylmethyl)piperazin zu und erhitzte weitere 7 Stunden auf Rückflußtemperatur. Die Mischung wurde in wenig Dichlormethan aufgenommen und unter Verwendung von Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 99/1/0.5

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

zum Eluieren säulenchromatographisch an Kieselgel gereinigt. Der aus den geeigneten Fraktionen erhaltene Rückstand wurde mit Diisopropylether verrührt, die entstandenen Kristalle anschließend aus Ethanol umkristallisiert. Man erhielt 42.22 g (74 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom $R_{\rm c}=0.69$ (Fließmittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 95/5/0.5 v/v/v).

IR(KBr): 1662, 1643 cm⁻¹ (C=O)

c) 4-[4-[4-(Dimethylamino)-1-hydroxybutyl]phenyl]-1-(phenyl-methyl)piperazin

Hergestellt analog Beispiel A51 aus N,N-Dimethyl- γ -oxo-4-[4-(phenylmethyl)-1-piperazinyl]-benzenbutansäureamid durch Reduktion mit Lithiumaluminiumhydrid in einer Ausbeute von 61 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom R $_{\rm f}$ = 0.62 (Fließ-mittel: Essigsäureethylester/Methanol 1/1 v/v).

MS: $M^+ = 367$

d) 1-[4-(Dimethylamino)] butyllphenyll-piperazin-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel A20b) aus 4-[4-[4-(Dimethylamino)-1-hydroxybutyl]phenyl]-1-(phenylmethyl)piperazin durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Palladiumkohle und Salzsäure in quantitativer Ausbeute. Farblose, amorphe Substanz vom $R_f=0.37$ (Fließmittel: Essigsäureethylester/Methanol 50/50/0.5 v/v/v).

B. Herstellung der Endverbindungen

Beispiel 1

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} Z \xrightarrow{f_n R^2} A \xrightarrow{NR^3R^4}$$

1-[N-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin (Lfd. Nr. 83)

Eine Mischung aus 2 g (3.44 mmol) 3.5-Dibrom-N²-[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosin, 0.59 g (3.6 mmol) 1-(4-Pyridinyl)-piperazin, 1.27 g (3.96 mmol) TBTU, 0.47 g (3.44 mmol) HOBt, 0.7 ml (3.96 mmol) DIEA und 100 ml Tetrahydrofuran wurde bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde einmal mit gesättigter wäßriger Kochsalz-Lösung, zweimal mit gesättigter wäßriger Kochsalz-Lösung und wiederum mit gesättigter wäßriger Kochsalz-Lösung ausgeschüttelt. Die organische Phase wurde getrocknet, im Vakuum eingeengt und das Rohprodukt anschließend säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol = 9/1/ (v/v/)) gereinigt. Man erhielt 550 mg (22 % der Theorie) eines amorphen Festproduktes.

IR (KBr): 1601, 1636, 1696 cm⁻¹ (C=O)

R_f: 0.67 (FM2)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 726/728/730$ (Br₂)

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

- 297 -

Lfd. Nr.	RCO	įz	R²	Α	NR3R4	An- merkungen	% Aus-		R _f	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
IVI.	N6	N-H	AS1	АЗ	C4	merkungen	88	ESI: (M+H) = 928/30/32 (Br ₂)	0.8	FM1	(KBr), C=0 1629.8, 1708.8
193	N15	N-H	AS6	A0	C7	DMF als LM	26	ESI: (M+H)* = 647/9 (Br)	0.9	EE/ MeOH/ AcOH 75/23/2 v/v/v	(KBr): C=O 1693.4, 1622.0
194	N66	N-H	AS1	AO	C67		49	ESI: (M+H)* = 828/30/32 (Br ₂)	0.33	FM1	(KBr) C=0 1622/1664
202	N15	N-H	AS1	ΑO	C35	DMF als Losemittel; DIEA	9	ESI: (M+H)* = 733/5/7 (Br ₂)	0 49	FM1	(KBr). C=0 1695.3, 1622.0 NH 3417.7
203	N15	N-H	AS1	Α0	C29	DMF als Losemittel: DIEA	41	ESI: (M-H) = 718/20/ 22 (Br ₂)	0.58	EE/MeOH 9/1 v/v	(KBr) C=0 1695.3
204	N15	N-H	AS1	ΑO	C30	DMF als Lösemittel, DIEA	27	ESI. (M+H)* = 691/3/5 (Br ₂)	0.1	FM1	(KBr): C=0 1695.3; 1624.0
205	N15	N-H	AS6	ΑO	C8	DMF als Lösemittel; DIEA	23	ESI: (M+H)* = 653/5 (Br)	0.46	FM1	(KBr): C=0 1695.3; 1622.0
206	N15	N-H	AS1	AO	C31	DMF als Losemittel; DIEA	33	ESI. (M+H)* = 717/19/21 (Br ₂)	0.25	FM1	(KBr): C=0 1695.3, 1624.0
207	N15	N-H	AS1	ΑO	C32	DMF als Losemittel, DIEA	55	ESI: (M-H) = 780/2/4 (Br ₂)	0.46	FM1	(KBr): C=0 1690; 1650
212	N15	N-H	AS1	Α7	C1	DMF als Losemittel, DIEA	37	ESI (M+H)* = 882/4/6 (Br ₂)	0.27	FM1	(KBr): C=O 1697.3; 1639.4 NH 3423.4
217	N15	N-H	AS6	АЗ	C1		51		0.9	FM1	(KBr): C=0 1693.4; 1641.3
222	N15	N-H	AS1	ΑO	C27	THF/DMF 1/1 als LM NEt ₃ als Base	10	ESI: (M+H)* = 774/6/8 (Br ₂)	0.35	FM1	(KBr): C=0 1695.3
286	N15	N-H	AS1	A0	C28	THF/DMF 1/1 als LM NEt ₃ als Base	9	ESI: (M+H)* = 706/8/10 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=O 1699.2
81	N15	N-H	AS4	ΑO	C4		64	ESI: (M+H)* = 724/6/8 (Br ₂); (M+Na)* = 746/48/50 (Br ₂)	0.75	FM1	(KBr): C=O 1618.2; 1703.0

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

298 -

Lfd.	RCO	z	R ²	A	NR ³ R ⁴	An-	% Aus-	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
Nr.			- '			merkungen	beute		_		
82	N15	N-H	AS4	A0 i	C1		53	ESI (M+H) ² = 725/7/9 (Br ₂)	0 55	FM3	(KBr) C=O 1620.1; 1703.0
84	N66	N-H	AS21	Α0	C68		31	ESI: (M+H)* = 683	0.52	FM1	(KBr) C=O 1608/ 1628/ 1666
85	N15	N-H	AS4	AO	C7		42	ESI. (M+H)* = 724/6/8 (Br ₂). (M+Na)* = 746/48/50 (Br ₂)	08	FM1	(KBr). C=0 1618 2, 1697 3; -NH-, -NH₂ 3379.1
90	N15	и-н	AS1	A0 I	C8		40	ESI: (M+H)* = 731/3/5 (Br ₂)	0.78	FM2	(KBr) C=O 1624.0. 1697.3
	N2	N-H	AS2	А3	C1 .	DMF als Losemittel DIEA	73	ESI: (M+H)* = 766	0 42	FM1	(KBr) C=O 1654 2, 1708 8
354	N15	N-H	AS1	A0 !	C4		21	ESI. (M+H)* =725/7/9 (Br ₂). (M+Na)* = 747/49/51 (Br ₂)	0.76	FM2	(KBr), C=O 1622 0; 1695 3; -OH, NH- 3417 7
98	N15	N-H	AS1	A0	C9		60	ESI. (M+H)* = 580/2/4 (Br ₂), (M-H)* = 578/80/82 (Br ₂); (M+Na)* = 602/4/6 (Br ₂)		FM2	(KBr); C=O 1624.0, 1685.7, -OH, -NH- 3421.5
102	N15	N-H	AS1	Α0	C12		43	ESI (M+H)' = 636/38/40 (Br ₂). (M+Na)' = 658/60/62 (Br ₂)		FM2	(KBr): C=O 1622.0. 1695.3;
99	N15	N-H	AS1	A0	C10		54	ESI. (M+H)* = 663/5/7 (Br ₂)	0.61	FM2	(KBr): C=O 1622.9, 1700 9; -OH, NH- 3421.5
100	N15	N-H	AS1	Α0	C11		54	ESI (M+H)* = 746/48/50 (Br ₂)		FM2	(KBr). C=O 1624.0; 1695.3; -NH-, -OH 3423.4.
101	N15	N-H	AS1	A0	C7		62	ESI. (M+H) [*] = 725/7/9 (Br ₂); (M+Na) [*] = 747/49/51 (Br ₂)	0.82	FM2	(KBr): C=O 1622.0; 1695.3; -OH, NH- 3253.7

Lfd. Nr.		z	R²	ļ A	NR3R4	An- merkungen	% Aus		R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
103	N15	N-H	AS1	A0	C13		37	ESI: (M+H)* = 679/81/83 (Br ₂)	0.72	FM2	(KBr): C=O 1625.9 1693.4 1666.4, -OH, NH- 3409.9
106	N15 .	N-H	· AS1	Α0	C14		72	ESI: (M+H)* = 832/4/6 (Br ₂), (M+Na)* = .854/6/8 (Br ₂)	0.66	FM1	(KBr): C=O 1674.1 1689.5
104	N15	N-H	AS6	AO	: C4		36	ESI: (M+H)" = 647/9 (Br); (M+Na)" = 669/71 (Br); (M-H)" 645/7 (Br)	0.71	FM1	(KBr): C=O 1695.3
105	N15	N-H	AS6	A0	C1		25	ESI: (M+H)* = 648/50 (Br)	0.25	FM3	(KBr): C=O 1695.3
	N2 I	N-H	- AS1	A12	C1	DMF als Losemittei, DIEA	72	ESI. (M+H)' = 1082/4/6 (Br ₂)	0.4	FM1	KBr C=O 1641
199	N15 i	N-H	AS3	A0	C8 .	THF/DMF = 9/1 (v/v) als Losemittel	86	ESI: (M+H)* = 643/5/7 (Br ₂)	0.37	Essigester/ ! Methanol/ ! Petrolether =: 1/2/1 (v/v/v) !	
200	N15 ·	N-H	AS3	Α0 ·	C1		40	ESI: (M+H)* = 638/40/42 · (Br ₂)	0 45	Essigester/ Methanol/ Petrolether = 1/2/1 (v/v/v)	KBr C=O 1695; 1636
419	N66 :	N-Н	AS21	A0 !	C38 .		28	ESI. (M+H)* = 682	0.1	FM1	(KBr): C=0 1628/ 1662
425	N66 -	N-H	: AS1	A0 :	C36		42	ESI. (M+H)* = 747/49/51 . (Br ₂)	0 4	FM1	(KBr) C=0 1624/1657
426	N66 :	N-H	AS4	A0 ;	C30		66	ESI. (M+H)* = 704/6/8 (Br ₂)	0.45	FM1	(KBr) C=0 1618/1663
427	N66	N-H	AS1	A0	C31		38	ESI: (M+H)* = 731/3/5 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1630/1653
428	N66 i	N-H	AS4	A0 ¹	C36		40	ESI:(M+H)* = 746/48/50 . (Br ₂)	06	FM1	(KBr): C=0 1618/1662
429	N66 ;	N-H	AS1	A0 :	C30		47	ESI: (M+H)* = 705/7/9 (Br ₂)	0.15	FM1	(KBr) C=0 1635/1653
435	N66 :	N-H	AS4	A0 :	C31		20	ESI: (M+H)* = 730/2/4 (Br ₂)	0.55	FM1	(KBr): C=0 1608/1631

Lfd. Nr.	RCO	z	R²	Α	NR3R4	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
436	N66	N-H	AS1	Α0	C11	_	15	ESI:(M+H) [*] = 760/2/4 (Br ₂)	0.1	FM1	(KBr): C=0 1624/1653
437	N66	N-H	AS4	A0	C11		25	ESI: (M+H)* = 759/61/63 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr) C=0 1622/1661
438	N66	N-H	AS4	Α0	C54		13	ESI: (M+H)' = 744/6/8 (Br ₂)	0.7	FM1	(KBr) C=0 1620/1660
439	N66	N-H	AS1	Α0	C54		31	ESI: (M+H)* = 745/7/9 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr) C=0 1626/1661
439	N66	N-H	AS1	Α0	C54		31	ESI (M+H) = 745/7/9 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr), C=0 1626/1661
443	N122	N-H	AS1	AO	C11		44	ESI. (M+H)* = 790/2/4 (Br ₂)	0 1	FM1	(KBr) C=0 1624/1680
444	N122	N-H	AS1	Α0	C8		62	ESI: (M+H)' = 775/7/9 (Br ₂)	0.18	FM1	(KBr) C=0 1624/1678
445	N122	и-н	AS1	Α0	C1		60	ESI: (M+H)' = 770/2/4 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1630/1680
446	N122	N-H	AS1	ΑO	C20		59	ESI: (M+H)* = 789/91/93 (Br ₂)	0.15	FM1	(KBr) C=0 1622/1680
447	N122	N-H	AS4	A0	C1		54	ESI. (M+H)* = 769/71/73 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr) C=0 1622/1682
448	N122	N-H	AS4	A0	C20		68	ESI: (M+H)* = 788/90/92 (Br ₂)	0 5	FM1	(KBr): C=0 1620/1682
449	N122	N-H	AS4	Α0	C8		59	ESI: (M+H)* = 774/6/8 (Br ₂)	0.58	FM1	(KBr): C=0 1620/1682
450	N66	N-CH ₃	AS1	AO	C4		36	ESI. (M+H)* = 753/5/7 (Br ₂)	0.39	FM1	(KBr): C=0 1653
451	N66	CH₂	AS1	AO	C1		20	ESI: (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1638
452	N71	CH ₂	AS1	A0	C1		16	ESI: (M+H)* = 751/53/55 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=0 1638/1680
453	N66	CH ₂	AS1	A0	C11		17	ESI: (M+H)* = 758/60/62 (Br ₂)	0.13	FM1	(KBr): C=0 1636
454	N66	CH ₂	AS1	A0	C20		33	ESI: (M+H)* = 757/59/61 (Br ₂)	0.23	FM1	(KBr): C=0 1632
455	N71	CH₂	AS1	A0	C8		35	EI: M' = 755/7/9 (Br ₂)	0.42	FM1	(KBr) C=0 1624/1684

- 301 -

Lfd. Nr.	RCO	Z	R²	А	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus	мѕ	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
457	N71	CH ₂	AS1	AO	C4		49	ESI: (M+H) ⁴ = 750/2/4 (Br ₂)	0 77	FM1	(KBr) C=0 1626/1682
458	N71	CH ₂	AS1	A0	C37		25	ESI: (M+H)* = 769/71/73 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr), C=0 1638/1682
459	N66	CH₂	AS1	A0	C37		50	El: M* = 757/59/61 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1636
460	N66	N-H	AS1	A0	C55		72	ES! (M+H)* = 759/61/63 (Br ₂)	0.27	EE/ MeOH/ NH ₄ OH = 8/1.5/0 1 v/v/v	(KBr): C=0 1626/1661
461	N66	N-H	AS1	A0	C56		77	ESI. (M+H)* = 731/3/5 (Br ₂)	0 77	FM1	(KBr) C=0 1626/1661
462	N66	N-H	AS17	A0	С8		51	ESI: (M+H)* = 759/61/63 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1628/1663
463	N66	N-H	AS18	A0	C1		59	ESI: (M+H)* = 704	07	FM1	(KBr): C=0 1661
464	N66	N-H	AS18	A0	С8		51	ESI: (M+H)* = 709	0.76	FM1	(KBr): C=0 1628/1663
465	N66	N-H	AS18	A0	C37		73	ESI: (M+H)* = 723	0.7	FM1	(KBr): C=0 1628/1663
469	N66	N-H	AS19	Α0	C8		34	ESI. (M+H)* = 651/53 (Br)	0.34	FM1	(KBr): C=0 1626/1664
471	N66	N-H	AS20	A0	С8		41	ESI. (M+H)* = 649	0.68	FM1	(KBr) C=0 1624/1684
472	N66	N-H	AS5	A0	СВ		26	ESI: (M+H)* = 729/31/33 (Br ₂)	0 73	FM1	(KBr): C=0 1626/1664
475	N66	N-H	AS18	A0	C20		58	ESI. (M+H)* = 723	0 22	FM1	(KBr) C=0 1628/1664
476	N66	N-H	AS18	A0	C11		44	ESI. (M+H)* = 724	0.27	MeOH	(KBr): C=0 1630/1662
478	N66	N-H	AS19	A0	C37		62	ESI: (M+H)' = 665/7 (Br)	8,0	FM1	(KBr): C=0 1626/1662
479	N66	N-H	AS19	A0	C20		55	ESI: (M+H)* = 665/7 (Br)	0.64	FM1	(KBr): C=0 1664
480	N66	N-H	AS19	A0	C4		55	ESI: (M+H)* = 645/7 (Br)	0 77	FM1	(KBr): C=0 1628/1662
506	N66	N-H	AS21	Α0	C20		46	ESI: (M+H)* = 655	0.75	FM1	(KBr): C=0 1626/1664
507	N66	N-H	AS22	A0	C8		65	ESI: (M+H)* = 607/9 (CI)	0.78	FM1	(KBr): C=0 1624/1664
508	N66	CH ₂	AS21	A0	C20		15	ESI: (M+H)* = 654	0.15	MeOH	(KBr): C=0 1639/1670
246	N15	CH ₂	AS1	A0	СВ		19	ESI: (M+H)* = 730/2/4 (Br ₂)	0.35	EE/ MeOH/ NH₄OH 9/1/0 5 v/v/v	(KBr): C=0 1635/1707

Lfd. Nr.	RCO	z	R ²	Α	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus-	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
285	N15	CH2	AS1	A0	C4		42	ESI: (M+H)* = 724/6/8 (Br ₂)	0.45	EE/ MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0.5 v/v/v	(KBr): C=0 1684/1711
289	N66	CH2	AS1	A0	C8		40	ESI: (M+H)* = 744/6/8 (Br ₂)	0.38	EE/ MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0.5 v/v/v	(KBr): C=0 1635/1668
290	N66	CH2	AS1	A0	C4		30	ESI: (M+H)* = 738/40/42 (Br ₂)	0.45	EE/ MeOH/ NH₄OH 9/1/0.5 v/v/v	(KBr): C=0 1634/1664
511	N66	N-H	AS23	: A0	C8	DMF	80	ESI: (M+H)* = 603	0,57	FM1	(KBr): C=0 1664/1626
512	N66	N-H	AS23	: A0	C11	DMF	60	ESI: (M+H)* = 618	0,30		(KBr): C=0 1645
513	N66	и-н	AS23	ΑO	C1	DMF	54	ESI: (M+H)* = 598	0,50	FM1	(KBr): C=0 1662/1712
514	N66	N-H	AS23	· A0	C38	DMF	65	ESI: (M+H)* = 644	0,20	FM1	(KBr): C=0 1664 / 1626 / 1712
515	N66	N-H	AS23	: A0	C40	DMF	7	ESI: (M+H)* = 632	0,40	FM1	(KBr): C=0 1630/1662
527	N66	N-H	AS25	۸0 ،	C8		49	ESI: (M+H)* = 594	0,48	FM1	(KBr): C=0 1647
528	N66	и-н	AS25	: A0	C1 .		29	ESI: (M+H)* = 589	0,48	FM1	(KBr): C=0 1646
529	N66	СН₂	AS2	: A0	C8		27	ESI: (M+H)* = 622	0,50	FM1	(KBr): C=0 1635 / 1668 / 1716
530	N66	СН₂	AS2	· A0	C20		5	EI: M" = 635	0,49	FM1	(KBr): C=0 1637 / 1668 / 1714
531	N66	сн₂	AS23	: A0	C8		30	EI: M' = 601	0,50	FM1	
	N66	CH ₂	AS23	,			95				
538	N139			_	C20		49	EI: M* = 636	0,30	FM1	(KBr): C=0 1635/1674
539	N139	CH ₂	AS2	. A0	C53		52	EI: M* = 637	0.30	FM1	(KBr): C=0 1637/1674
540	N139	CH ₂	AS2	:A0	C8		60		0,37	FM1	(KBr): C=0 1635/1674
541	N66	CH ₂	AS27	A0	C53		32	EI: M* = 630	0,65	FM1	(KBr): C=0 1639/1670
542	N66	CH ₂	AS27	:A0	C8		32	EI: M* = 615	08.0	FM1	(KBr): C=0 1639/1670
543	N66	CH ₂	AS27	i A0	C20		21	EI: M* = 629	0,59	FM1	(KBr): C=0 1639/1672
544	N66	CH ₂	AS28	AO	C20		35	EI: M' = 643	0,50	FM1	(KBr): C=0 1641/1670
545	N66	CH ₂	AS28	: A0	C53		54	EI: M* = 644	0,50	FM1	(KBr): C=0 1639/1670
546	N66	CH ₂	AS28	1A0	C8		53	EI: M* = 629	0,60	FM1	(KBr): C=0 1639/1672

- 303 -

Lfd. Nr.	RCO	z	R²	ΑI	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
547	N66	CH ₂	AS29	AOI	C8		14	EI: M* = 599	0.53	FM1	(KBr): C=0 1630
548	N66	CH ₂	AS29	.A0	C53		12	EI: M' = 614	0.48	FM1	
549	N66	CH ₂	AS29	0A	C20		15	EI: M* = 613	0.48	FM1	(KBr): C=0 1637/1668
550	N66	CH ₂ .	AS30	AOI	C53		4		0,48	FM1	
				- 1					m	CH ₂ Cl ₂ /	
574	N66	CH₂·	AS16	A0	C20		55	EI: M' = 653/5/7 (Cl ₂)	0.80	MeOH / NH4OH 80/20/1	(KBr): C=0 1635/1670
575	N66 1	CH ₂	AS16	A01	C53		54	EI: M* = 654/6/8 (CI ₂)	0.20	EE / MeOH / NH₄OH 70/30/3	(KBr): C=0 1635/1668
578 .	N66 :	CH ₂	AS5	A0:	C53		32	EI: M' = 742/4/6 (Br ₂)	0.30	FM5	(KBr): C=0 1637/1670
579	N66 :	CH ₂	AS5	A0	C20		37	EI: M' = 741/3/5 (Br ₂)	0,50	FM5	(KBr): C=0 1635/1670
589	N66 :	CH ₂	AS32	AO	C53		49	EI: M* = 756/58/60 (Br ₂)	0,33	FM5	(KBr): C=0 1639/1670
590	N66	CH₂·.	AS32:	Α0	C20		36	EI: M' = 755/7/9 (Br ₂)	0,47	FM5	(KBr): C=0 1658/1672
591 :	N66	CH ₂ i	AS33	A0	C20		43	EI: M' = 689	0.40	EE / MeOH / NH₄OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1637/1670
592	N66	CH₂.	AS33;	A0	C53		52	EI: M' = 690		EE / MeOH / NH₄OH 70/30/5	(KBr): C=0 1633/1668
593	N66 i	CH₂⊤,	AS16	A0	C29		11	El: M* = 628/30/32 (Cl ₂)	0,65	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1606 / 1637 / 1668 / 1728
594	N66	CH ₂ 1,	AS16	AO	C73		48	EI: M* = 628/30/32 (Cl ₂)	0,50	EE/MeOH 9/1	(KBr): C=0 1637/ 1668 / 1736
595	N66	CH ₂ .	AS16 !	A0	C74		10	El: M* = 597/99/601 (Cl ₂)		EÉ / MeOH / NH4OH 50/50/0.5	
597 i	N66	CH₂ i /	AS31	AO	C53		25	EI: M* = 639	0,30	CH₂Cl₂ / MeOH / NH₄OH 90/10/1	(KBr): C=0 1635/1668
598	N66	CH ₂ 1/	AS31	40	C20		31	EI: M* = 638	0.10	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/0.3	(KBr): C=0 1635/1668

Lfd. Nr.	RCO	z	R ²	Α	NR³R⁴	An- % Aus- merkungen beute		R _f	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
600	N73	CH₂	AS31	A0	C20	10	ESI: (M+H)* = 551	0.15	CH₂CI₂ / MeOH / NH₄OH 90/10/1	(KBr): C=0 1628
602	N66	сн₂	AS17	Α0	C53	56	EI: M* = 772/4/6 (Br ₂)		EE / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1637/1668
603	N66	CH₂	AS16	Α0	C33	93	El: M* = 600/02/04 (Br ₂)	0.75	EE / MeOH / AcOH 70/30/1	(KBr): C=0 1635/1716
604	N66	CH₂	AS17	Α0	C20	47	EI: M* = 771/3/5 (Br ₂)	0.20	EE / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1635/1668
605	N66	CH₂	AS34	A0	C53	70	EI: M' = 672		EE / MeOH / NH₄OH 60/40/0.5	(KBr): C=0 1633/1666
606	N66	CH₂	AS34	ΑO	C20	45	EI: M" = 671	0.15	EE / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr). C=0 1635/1668
607	N66	N-H	AS21	AO	C40	. 27	ESI: (M+H)* = 670	0.65	FM1	(KBr): C=0 1608 / 1628 / 1664
608	N66	N-H	AS21	A0	C11	34	ESI: (M+H)* = 656	0.50	FM1	(KBr): C=0 1606 / 1628 / 1664
609	N66	N-H	AS21	ΑO	C8	30	ESI: (M+H)* = 641	0.80	FM1	(KBr): C=0 1626/1664
610	N66	N-H	AS21	ΑO	C1	. 55	ESI. (M+H)*	0.80	FM1	(KBr): C=0 1635/1662
611	N66	N-H	AS21	Α0	C4	80	ESI. (M+H)* = 635	0.70		(KBr): C=0 1606 / 1628 / 1664
612	N66	CH₂	AS4	A0	C8	43	EI: M* = 742/4/6 (Br ₂)	0.85	FM1	(KBr): C=0 1668 / 1631 / 1606
613	N66	N-H	AS22	A0	C20	62	ESI: (M+H)* = 621/23(CI)	0.73	FM1	(KBr): C=0 1626/1664
614	N66	N-H	AS22	ΑO	C37	55	ESI: (M+H)* = 621/23 (CI)	0.68		(KBr): C=0 1626/1664
615	N66	N-H	AS22	A0	C56	77	ESI: (M+H)* = 593	0.76	FM1	(KBr): C=0 1628/1664

- 305 -

Lfd. Nr.	RCO	z	R²	A	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
616	N66	CH ₂	AS36	AO	C8		32	ESI: (M+H)* = 585	0.76	FM1	(KBr): C=0 1637/1668
617	N66	CH ₂	AS21	AO:	C37		15	EI: M* = 653	0,15	MeOH	(KBr): C=0 1639/1670
618	N66	CH ₂	AS21	A0	C38		24	EI: M* = 680	0,10	MeOH	(KBr): C=0 1639/1670
628	N66	CH ₂	AS21	AO	C8		31	. EI: M* = 639	0.25	MeOH	(KBr): C=0 1639/1670
629	N66	CH ₂	AS21	A0	C11		43	EI: M* = 654	0,10	MeOH	(KBr): C=0 1641/1668
630	N66	CH ₂	AS21	AO	C1		74	EI: M* = 634	0,10	MeOH	(KBr): C=0 1641/1668
631	N66	CH ₂	AS21	Α0.	C28		63	EI: M* = 614	0,30	MeOH	(KBr): C=0 1666
634	N66 :	CH ₂	AS38	Α0-	C8		35	ESI: (M+H)* = 622	0,25	MeOH	(KBr): C=0 1635/1668
635	N66	CH ₂	AS48	A0	C8		40	EI: M* = 639	0,68	FM1	(KBr): C=0 1643/1670
636	N66 i	N-H	AS49	A0:	C20		25	ESI: (M+H)* = 632	0,40	EE / MeOH / NH₄OH 9/1/0.5	(KBr): C=0 1664
637	N66	CH ₂	AS4	A0:	C20		11	ESI: (M+H)* = 757/59/61 (Br ₂)	0,60	FM1	(KBr): C=0 1635/1668
638	N66 i	CH ₂	AS48	AO:	C20		11	ESI: (M+H)* = 654	0,66	FM1	(KBr): C=0 1641/1668
639	N66 i	CH ₂	AS18	A0:	C20		4	EI: M* = 721	0,10	MeOH	(KBr): C=0 1637/1670
640	N66 :	CH,	AS39	A0	C20		38	El: M' = 645	0,80	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 8/2/0.3	(KBr): C=0 1635/1670
641	N66 i	CH₂i,	AS38	A0	C20		49	EI: M* = 635	0,80	CH₂Cl₂/ MeOH / NH₄OH 8/2/0.3	(KBr): C=0 1635/1668
642	N66	CH ₂	AS39	A0;	C8	!	45	El: M* = 631	0,10	EE / MeOH / NH₄OH 9/1/0.3	(KBr): C=0 1635/1670
	N66	CH ₂	AS21	A0:	C69	-	70	EI: M* = 739	i	İ	(KBr): C=0 1684
644	N109	CH ₂	AS21	A0	C20		46	ESI: (M+H)* = 659	0.10	MeOH !	(KBr): C=0 1643
645	N66 i	CH ₂ ,	AS19	A0:	C20		21	F1. 84"	0,53		(KBr): C=0 1669/1634
646	N66	CH ₂ :	AS19	A0	С8		45	Eli M' -	0,60		(KBr): C=0 1637/1668
653	N113	CH ₂	AS21	A0	C20		55	EI: M' = 666	0.60		(KBr): C=0 1630/1701

Lfd. Nr.	RCO	Z	Z ⊢ R²	Α.	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
	N134	C	H₂ AS21	Α0.	C20		22	EI: M' = 690	0,60	FM1	(KBr): C=0 1714
655	N66	C	H ₂₁ AS46	AO	C20		43	EI: M' = 636	0.50	FM1	(KBr): C=0 1630/1664
656	N66	C	H ₂ AS46	A0	С8		71	EI; M' = 622	0,60	FM1	(KBr): C=0 1635
657	N66	: Cł	H ₂ AS47	A0	C20		63	EI: M' = 639	0,50	FM1	(KBr): C=0 1635 / 1668 / 1716
658	N66	i Cł	1 ₂ ; AS50	Α0.	C20		70	ESI: (M+H)* = 741/3/5 (Br ₂)	0.20	EE / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1635/1668
659	N66	: C+	H₂: AS50	A0:	C53		60	ESI: (M+H)' = 743/5/7 (Br ₂)	0,20	EE / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1635/1668
660	N66	CH	H₂: AS46	A0:	C53		41	EI: M° = 637	0.65	FM1	(KBr): C=0 1630
661	N66	CH	12 AS7	Α0.	C8		75	EI: M' = 615	0,70		(KBr): C=0 1626/1660
662	N66	CH	H ₂ AS7	Α0.	C53		41	EI: M* = 630	0,55		(KBr): C=0 1628/1662
663	N66	CH	H₂: AS7	A0	C20		78	EI: M' = 629	0,60	FM1	(KBr): C=0 1628/1662
664	N66	CH	-l₂ AS52	A0	С8		66	El: M* = 629	0,75	FM1	(KBr): C=0 1635
665	N66	C	H₂: AS52	A0:	C53		37	EI: M* = 644	0,70	FM1	(KBr): C=0 1633/1664
666	N66	CH	H₂ · AS52	Α0.	C20		61	EI: M* = 643	0,80		(KBr): C=0 1635/1664
667	N66	: CH	H ₂ : AS2	Α0	C53		47	EI: M* = 636	0,60		(KBr): C=0 1630/1664
	N66	CH	-l₂· AS2	A0	C69		78		0,75	FM1	
669	N66	C	H ₂ AS32	A0	C71		44	El: M° = 834/6/8 (Br ₂)	0,20	EE / MeOH / NH₄OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1641/1670
670	N66	CH	H ₂ AS51	Α0	C20	Vorstufen - Sonderfälle	47	EI: M* =641		EE / MeOH / : NH ₄ OH : 50/50/0.5	(KBr): C=0 1635/1664
671	N66	CI	H₂ I AS51	A0	C53		45	EI: M* =642	0,15	EE / MeOH / NH₄OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1637/1670
672	N66	I CI	H ₂ AS16	A0	C76		55	EI: M* = 689/91/93 (Cl ₂)	0,66	FM1	(KBr): C=0 1635

- 307 -

Beispiel 2

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} N \xrightarrow{(f_n^R)^2} A \xrightarrow{NR^3R^4}$$

1-[N²-[4-Amino-N-[[4-(2-chlorphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)piperazinbis-(trifluoracetat)(Lfd. Nr. 61)

Die Mischung aus 0.56 g (1.0 mmol) 4-Amino- N^2 -[[4-(2-chlorphnyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3.5-dibrom-D-phenylalanin, 0.41 q (1.05 mmol) 1- $[N^6-(1.1-Dimethylethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4$ pyridinyl)piperazin, 0.35 g (1.10 mmol) TBTU, 0.14 g (1.0 mmol) HOBt, 0.2 ml (1.10 mmol) DIEA und 100 ml Dimethylformamid wurde bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und zwischen Methylenchlorid und gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung verteilt. Die organische Phase wurde anschließend je einmal mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und mit Wasser ausgeschüttelt, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wurde säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60. Macherev-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/ Methanol = 8/2 (v/v/)) gereinigt, in 30 ml Methylenchlorid aufgenommen und mit 3 ml Trifluoressigsäure 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde im Vakuum eingedampft, der Rückstand mit Ether verrieben und der anfallende amorphe Feststoff (0.43 g, 37 % der Theorie) abgesaugt.

IR (KBr): 1643, 1678 cm^{-1} (C=O)

R_f: 0.6 (FM1)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 832/834/836/838$ (Br₂,Cl)

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

Lfd. Nr.	RCO	R²	А	NR ³ R ⁴	% Ausbeute	MS	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
48	N6	AS1	Α1	СЗ	79	ESI:M+H= 946/48/50 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1652.9, 1674.1
213	N15	AS6	A1	C8	14.7	ESI: M+H=781/3 (Br)	0.45	FM2	(KBr): C=O 1691.5; 1629.8
49	N8	AS4	Α1	C1	57.14	ESI: M+H= 757/59/61 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr):C=O 1643.3; 1676.0
58	N15	AS4	Α1	C4	21	ESI: M+H= 852/4/6 (Br ₂)	0.57	FM1	(KBr): C=O 1635.5; 1695.3
59	N15	AS4	A1	C1	45.6	ESI: M+H= 853/5/7 (Br ₂)	0.44	FM1	(KBr): C=O 1635.5; 1695.3
60	N23	AS4	A1	C4	19.2	ESI: M+H= 831/3/5/7 (Br ₂ ,CI)	0.65	FM1	(KBr): C=O 1633.6
61	N23	AS4	A1	C1	36.6	ESI:M+H= 832/4/6/8 (Br ₂ ,CI)	0.6	FM1	(KBr): C=O 1643.3; 1678.0

Beispiel 3

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} N \xrightarrow{I} A NR^3R^4$$

1-[N²-[3,5-Dibrom-N-[[[(2-methoxyphenyl)methyl]amino]carbonyl]-D,L-tyrosyl]-N⁶-(phenylmethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Eine Tetrahydrofuran-Lösung (50 ml) von 1.0 g (1.34 mmol) $1-[N^2-(3,5-Dibrom-D-tyrosyl)-N^6-(phenylmethoxycarbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin wurde über einen Zeitraum von 40 Minuten zu einer auf -10 °C gekühlten und gerührten Suspension von 0.33 g (2.01 mmol) CDT in 50 ml Tetrahydrofuran tropfenweise zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde anschließend 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und mit 0.22 ml (1.675 mmol) <math>2-Methoxybenzenmethanamin versetzt. Anschließend wurde das Gemisch <math>2$ Stunden unter Rückfluß gekocht und über Nacht bei Raum-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 309 -

temperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt, der Rückstand mit Ether verrieben und der anfallende Feststoff (1.1 g; 90% der Theorie) abgenutscht und getrocknet.

IR (KBr): 1641, 1717 cm⁻¹ (C=O)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 908/910/912 (Br_2)$

 $(M+H+Na)^{++} = 466.7 (Br_2)$

- 310 -

Lfd. Nr.	RCO	R²	n	х	Α	NR3R4	An- merkungen	% Aus- beute	мѕ	R,	FileBmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
Nr. 195	N15	AS1	1	0	АЗ	C8	merkungen	21	ESI. (M+H)' = 959/61/63 (Br ₂)	0.8	FM7	(KBr): C=O 1699.2: 1635.5	
196	N51	AS1	1	0	АЗ	C8		26;1	ESI (M+H)* = 929/31/33 (Br ₂)	0.85	FM7	(KBr), C=O 1710; CN 2219.8	
201	N101	AS4	1	0	ΑO	С8	DIEA	34	ES1: (M+H)' = 746/8/50 (Br ₂)	0.58	FM1	(KBr): C=0 1693.4, 1618.2	
215	N15	AS1	1	0	ΑO	C34	NEt _i als Base	92	ESI: (M-H)' = 778/80/ 82 (Br ₂)	0.36	FM1	(KBr): C=O 1695.3	
216	N15	AS1	1	o	AO	C35	NEt, ais Base	69	ESI (M H) = 779/81/ 82 (Br ₂)	03	FM1	(KBr): C=0 1701.1	
221	N15	AS4	1	0	Α7	C1	NEt als Base	39	ESI: (M+H)* = 881/3/5 (Br ₂)	0.38	FM1	(KBr): C=0 1697 3, 1637.5	
288	N85	AS1	1	0	ΑO	C8	THF/DMF als LM NEt als Base	30	ESI. (M+H)* = 749/51/53 (Br ₂)	0.3	MeOH	(KBr). C=O 1683.8; 1624.0; OH 3429.2	
293	N66	AS1	1	0	А9	C1	DIEA	11	ESI. (M+H)' = 910/2/4 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr) C=O 1645.2	
295	N66	AS1	1	0	Α7	C1	NEts als Base	70	ESI: (M+H)" = 896/8/ 900 (Br ₂)	0 45	FM1	(KBr): C=0 1716.5, 1647.1	
303	N86	AS4	1	0	ΑO	C8	DIEA	20	ESI. (M+H)* = 747/9/ 51 (Br ₂)	0.7	FM 2	(KBr): C=O 1618 2	
304	N87	AS4	1	0	AO	C8	THF als Losemittel; NEt ₃ als Base	30	ESI (M+H)* = 802/4/6 (Br ₂)	0.75	FM1	(KBr): C=O 1720.4; 1668.3; 1620.1, NH.NH2 3431.2; 3379.1	
305	N88	AS4	1	0	AG	C8	DIEA	45	ESI: (M+H)* = 782/4/6 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=C 1616; SO2 1323 1, 1151.4	
308	N90	AS4	1	0	AC	C8	DIEA	27	ESI: (M+H)* = 750/2/4 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr). C=C 1637.5	
80	N15	AS1	1	0	AS	C1		62	ESI: (M+H)* = 954/6/8 (Br ₂)	0.0	FM2	(KBr), C=C 1697.3, 1639.4	
	NB	AS1	1	c	AS	C1		66	ESI: (M+H)' = 858/60/62 (Br ₂)	0.22	(v/v)	(KBr): C=C 1641.3	
	N9	AS1	1	c	A:	C1		59	ESI: (M+H) = 888/90/92 (Br ₂)	0.22	Essigester/M ethanol = 6/4 (v/v)	(KBr): C=0 1652.9	

Lfd. Nr.	RCC) R	n:	×	A :1	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus-	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
	N2	! AS	1 11	0	A41	C1		40	ESI: (M+H)* = 922/4/6 (Br ₂). (M+Na)* = 944/6/8 (Br ₂)	0.45	FM1	(KBr): C=O 1641.3; 1710.8; OH,NH 3396.4	
	N4	AS	1:1	0	A41	C1		73	ESI: (M+H)* = 952/4/6 (Br ₂)	0.13	FM1	(KBr): C=0 1641 3, 1714.6	
62	N15	AS	= 1 11:	0	A31	C5	saulen- chromato- graph:sche Reinigung: Kieselgel/ FM4	65	ESI: (M+H)* = 1003/5/7 (Br ₂); (M+Na)+ = 1025/7/9(Br ₂)	0.27	FM1	(KBR):C=0 1685 7, 1635.5; OH, NH, 3419.6	
	N15	i AS	: :1	0	А3	C6 :	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	86	ESI. (M+H)* = 983/5/7 (Br ₂)	0.45	FM1	(KBr): C=0 1695.3; 1633.6	
73	N15	ASS	3 i 1 ·	0	A3:	C1	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4; Diastereo- mere	64	ESI: (M+H)* = 938/40/42 (Br ₂):	0.75	FM1	(KBr). C=01699.2, 1641.3	
78	N45	i ASS	: 1	0	A3!	C1 .	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4; Diastereo- mere	44	ESI: (M+H)* = 952/4/6 (Br ₂)	0.73	FM1	(KBr): C=O 1712.7, 1637 5, -NH- 3300.0	
110	N15	AS4		0	A0!	C5	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	82	ESI (M+H)* = 725/7/9 (Br ₂)	0.79	FM1	(KBr), C=O 1 1620.1; 1514.0	
111	N15	AS4	1	0	AOI	C15	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	58	ESI: M* = 726/28/30 (Br ₂)	0.77	FM1	(KBr): C=O 1697.3, 1620.1	
114	N45	AS4	1	0	AO	C5	säulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	75	ESI: (M+H) [†] = 739/41/43 (Br ₂)	0.78	FM1	(KBr): C=O i 1710.8; 1620.1	
112	N15	i AS1	1	0	AO	C5	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	45	ESI: (M+H)* = i 726/28/30 (Br ₂)	0.33	FM1	(KBr): C=O 1695.3; 1624.0	

Lfd. Nr.	RCO	R²	'n	х	A - I	NR3R4	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
	N45 I	AS1	:1	0	AO!	C5	saulen- chromato- graphische Reinigung Kieselgel/ FM4	28	ESI: (M+H)* = 740/2/4 (Br ₂)	0 35	FM1	(KBr): C=O 1710 8: 1622	
113	N15	AS4	1		AO:	C16	säulen- chromato- graphische Reinigung Kieselgel/ FM4	56	ESI. (M+H)* = 726/8/30 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=O 1699.2, 1618.2	173-176
119	N45	AS4	1:1	0	A0 i	C16	säulen- chromato- graphische Reinigung: Kieseigel/ FM4	81	ESI (M+H)* = 762/4/6 (Br ₂)	0.69	FM1	(KBr): C=0 1710.8, 1618.2	148-152
120	N15	AS1	1	0	AO	C15	saulen- chromato- graphische Reinigung Kieselgel/ FM4	27	ESI: (M+H) [*] = 749/51/53 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=O 1695.3	173-175
128	: N15	AS	111		A01	С3	saulen- chromato- graphische Reinigung Kieselgel/ FM4	61	ESI: (M+Na)* = 764/6/8 (Br ₂)	0 72	FM1	(KBr): C=O 1699.2, 1618.2	174-177
130	N15	AS	1 11	0	AO	C6	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	60	ESI: (M+H)* = 754/6/8 (Br ₂)	0.7	FM1	(KBr), C=0 1703, 1620.1	150-154
129	N15	AS	1 . 1	0	A0	C16	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	18	ESI. (M-H) = 725/7/9 (Br ₂)	0.27	; FM1	(KBr): C=O 1693 4, 1627.8	173-176
131	N45	AS	4 11	0	AO		saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieseigel/ FM4	69	ESI (M+H)* = 768/70/72 (Br		FM1	(KBr): C=O 1712.7; 1620.1	159-162
132	? N45	AS	4	0	AO		saulen- chromato- graphische Reinigung: Kiesetgel/ FM4	27	ESI: (M+Na)* 778/80/2 (Br ₂		FM1	(KBr) C=0 1712.7; 1618.2	142-146
13:	3 i N15	S AS	11	1 C	AO	C6	saulen- chromato- graphische Reinigung Kieselgel/ FM4	24	ESI: (M+H)*: 755/7/9 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1697.3, 1624.0	161-164
13	4 N15	5 i AS	64	1 0		! C18	saulen- chromato-	69	ESI. (M+H)* 756/8/60 (Br		9. FM1	(KBr): C=C 1699 2, 1618 2	171-174

Nr. RCOI R ² n	C A ≀NR³R⁴	merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR (cm ⁻¹)	Fp. (°C)
135! N15 AS1 1	A0 C18	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	17	ESI: (M+H) = . 757/9/61 (Br ₂)	0.25	FM1	(KBr): C=O 1691.5; 1625.9	74-77
N29 AS1 1:0	A3 C1		61	ESI: (M+H)* = 903/5/7 (Br ₂)	0 62	FM7	(KBr): C=O 1641.3	
N36 AS1 1 0	A3 C1		33	ESI: (M+H)* = 915/7/9 (Br ₂)	0 49	FM7	(KBr): C=O 1641.3	
44 N34 AS1 1 0	A3 C1		35	ESI: (M+H)* = 936/38/40/42 (Br ₃)	0.3	FM1	(KBr): C=O 1641.3	
378 N15 AS1 0 0	A3 C1			ESI: (M+H)* = 940/2/4 (Br ₂)	0.13	FM1 .	(KBr): C=0 1701.1, 1641.3	
N48 AS1 1 C	A3i C1		52		0.58	FM7	(KBr): C=O 1641.3	
N77 AS1 1 0	A3 C4			ESI: (M+H)' = 955/7/9 (Br ₂)		1	(KBr): C=O 1645, 1713	
294 N66 AS4 1 C	A7; C1	NEt _a als Base	31	ESI. (M+H)* = 895/7/9 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=O 1653, 1772.5: 1716.5	
323 N104 AS1 1 C	AOI C4	DIEA	18	ESI: (M+H)* = 799/801/803 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=0 1624	
324 N105 AS1 11 C	A0 C4	DIEA	24	ESI: (M+H)* = 773/5/7/9 (Br ₂ /CI)	0.38	FM1	(KBr): C=0 1624/1667	
325 N106 AS1 '1 C	A0 C4	DIEA	22	ESI: (M+H)* = 725/7/9(Br ₂)	0.35		(KBr): C=0 1626/1662.5	-
326 N71 AS1 1. C	ADI C1	DIEA	20	ESI: (M+H)" = 752/4/6 (Br ₂)	0.16	FM1	(KBr): C=0 1624/1680	
327 ' N71 AS4 -1 C	A0 C4	DIEA	24	ESI: (M+H)* = 750/2/4 (Br ₂)	0 48	FM1	(KBr): C=0 1618/1682	
328 N107 AS1 1 C	ADI C4	DIEA	17	ESI. (M+H)* = 769/71/73 (Br ₂);	0 38	FM1	(KBr): C=0 1651	
329 N108 AS4 1 C	A0 C4	DIEA	16	ESI. (M+H)* = 781/83/85(Br ₂)	0 31	FM1	(KBr): C=0 1620/1674	
330 N108 AS4 11 C	A0 C1	DIEA/ DMF	15	ESI (M+H)* = 781/83/85(Br ₂)	0 45	FM1	(KBr): C=0 1620/1678	
331 N108 AS4 1 C	A0 C20	DIEA/ DMF	15	ESI. (M+H)* = 800/802/804 (Br ₂)	04	FM1	(KBr): C=0 1616/1680	
332 N109 AS1 11 C	A0 C4	DIEA/ DMF		ESI. (M+H)* = 745/7/9 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1665	
333 N110 AS1 1 C	A01 C4	DIEA/ DMF		ESI: (M+H)* = : 745/7/9 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1636	
334 N111 AS14 1 C	A0 C1	DIEA/ DMF		ESI: (M+H)* = 649		FM1	(KBr): C=0 (1626/1688	
335 N109 AS4 1 C	A0 C4	DIEA/ DMF		ESI: (M+H)* = : 744/6/8 (Br ₂)	1	FM1	(KBr): C=0 1618	
336 N110 AS1 1 C	AD CB	DIEA/ DMF	25	ESI: (M+H)* = ; 751/3/5 (Br ₂)	0.22	FM1	(KBr): C=0 1645	
337 N109 AS1 1 C	AOI CB	DIEAV DMF	32	ESI: (M+H)+ = 751/3/5 (Br ₂)	0.21	FM1	(KBr) C=0 1645	

Lfd. Nr.	RC	ı c	R²	1	1	х	Α.	NR ³ R	4.	An- merkungen	% Aus		R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
338	N10	9;	AS4	, .	i	H2	AO i	С8	i	DIEA/ DMF	38	ESI. (M+H)* = 736/8/40 (Br ₂)	0.44	FM1	(KBr) C=0 1653	
339	N11	01	AS4		111	H2	AOI	C8		DIEA/ DMF	39	ESI: (M+H)* = 736/8/40 (Br ₂)	0 44	FM1	(KBr): C=0 1653	
340	N66	1	AS1			0	A0	C20	÷	DIEA/ DMF	33	ESI: (M+H)" = .759/61/63 (Br ₂)	0.12	FM1	(KBr): C=0 1618/1657	
341	N71	į	AS1			0	A01	C20		DIEA/ DMF	31	ESI. (M+H)* = 771/3/5 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1620/1680	
342	N11	2 !	AS4	11		0	AO	C20		DIEA/ DMF	27	ESI: (M+H)* = 776/8/80 (Br ₂)	0 47	FM1	(KBr): C=0 1618/1682	
343	N11	21	AS1	. 1		0	AO:	C20		DIEA/ DMF	26	ESI: (M+H)* = 777/9/81 (Br ₂)	0.11	FM1	(KBr) C=0 1624/1678	
344	N71	i	AS1	1		0	ΑО,	C37		DIEAV DMF	52	ESI. (M+H)* = 771/3/5(Br ₂)	0.65	FM1	(KBr): C=0 1622/1680	
345	N66	1	AS1	٠,		٥	A0!	C37		DIEA/ DMF	50	ESI. (M+H)* = 759/61/63 (Br ₂)	07	FM1	(KBr): C=0 1626/1659	
346	N71		AS4	1		0	A0 I	C37		DIEA/ DMF	37	ESI (M+H)* = 770/72/74 (Br ₂)	0.75	FM1	(KBr): C=0 1620/1682	
347	N6	1	AS4	1		0	AOİ	C37		DIEA/ DMF	45	ESI: (M+H)* = 758/60/62 (Br ₂)	0.8	FM1	(KBr): C=0 1620/1663	
348	N11	3	AS4	1	_	0	A01	C20		DIEA/ DMF	24	ESI. (M+H)* = 771/3/5(BR2)	08	FM1	(KBr): C=0 1616/1701	
349	N11	31	AS4	- 1		0	AO	C8	:	DIEA/ DMF	40	ESI: (M+H)* = .757/59/61 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1616/1699	
350	N11	1!	AS4	. 1		0	AO į	C20			33	ESI: (M+H)* = 838/40/42 (Br ₂)	- 1	FM1	(KBr): C=0 1620/1688	
351	N11	11	AS4	1		0	AO I	С8			39	ESI: (M+H)* = 824/6/8 (Br ₂)	0 64	FM1	(KBr): C=0 1620/1688	
352	N11	11	AS1	1		0	AO	C8			36	ESI: (M+H)* = 825/7/9 (Br ₂)	0.37	FM1	(KBr): C=0 1644/1688	
353	N11	21	AS1	1		۰	AO I	C8	÷		24	ESI: (M+H)+ = 763/5/7 (Br ₂)	0.28	FM1	(KBr): C=0 1624/1684	
355	N11	3	AS4	. 1		0	AO į	C11	÷	DIEA/ DMF	6	ESI: (M+H)* = 772/4/6 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1620/1697	
356	N66	ij	AS4	. 1		0	ΑO	C38	!	DIEA/ DMF	31	ESI: (M+H)* = 785/7/9 (Br ₂)	0.23	FM1	(KBr): C=0 1624/1664	1
357	N1 1	2	AS4	. 1		0	AO	C11	-	DIEA/ DMF	5	ESI: (M+H)* =	0.37	FM1		
358	N11	11	AS1	. 1	ı	0	AO	C11	1	DIEA/ DMF	13	ESI (M+H)* = 840/42/44 (Br ₂)	0.09	FM1	(KBr): C=0 1624/1686	
359	N11	1 !	AS4	7.1		0	AOİ	C11	!	DIEA/ DMF	24	i	0.39	FM1	(KBr): C=0 1622/1686	
360	N10	91	AS4	- 1	;	o	A0	C8	1	DIEA/ DMF	25	ESI. (M+H)* = 750/52/54 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1618/1657	
361	N11	0	AS4	1	1	٥	AOI	C11	!	DIEA/ DMF	35	ESI: (M+H)* = ,750/52/54 (Br ₂)		FM1	(KBr). C=0 1622/1649	

Nr. RCO! R ² ni X	A NP3P4 An-	% Aus-	MS R	FileBmittel	IR [cm ⁻¹] Fp	. (*C
Nr. No. R	merkungen	beute				
362 N110 AS4 11 O	A0: C8 . DIEA/ DMF	24	ESI: (M+H)* = 750/52/54 (Br ₂);	FM1	(KBr): C=0 1649	
363 N111 AS4 -1 O	A0: C37 DIEA/ DMF	25	0.53	FM1	(KBr) C=0 1622/1688	
364 IN111 AS1 1 O	A0 C37 DIEA/ DMF	24	ESI (M+H)* = 0.3 839/41/43 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1624/1686	
366 N66 AS4 1 D	A01 C39	67	ESI: (M+H)* = : 0.53	FM1	(KBr): C=0 1618/1665	
367 N71 AS4 11 O	A01 C39 DIEA/ DMF	12	ESI: (M+H)* = 0.52	FM1	(KBr) C=0 1618/1684	
368 N111 AS4 1 O	A01 C39 : DIEA/ DMF	37	ESI: (M+H)* = 0.8 852/4/6 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1618/1686 :	
369 N114 AS4 I1 O	AO1 C8	15	ESI: (M+H)* = 0 58 824/6/8 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1 1618/1686	
370 N66 AS4 1 O	A01 C40 - DIEA/ DMF	35	ESI: (M+H)* = 0.44 773/5/7 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1622/1660	
371 N111 AS4 :1 O	A01 C40 : DIEA/ DMF	58	ESI. (M+H)+ = 853/5/7 (Br ₂) 0 44	FM1	(KBr): C=0 1622/1687	
373 N115 AS4 i 1 O	A0: C8 ' DIEA/ DMF	43	ESI: (M+H)* = 0 7	FM1	(KBr): C=0 1 1620/1670 1	
374 N116 AS4 1 O	A01 C20	27	ESI. (M+H)* = 0.53 784/6/8 (Br)		(KBr): C=0 1618/1680	
375 N117 AS4 11 O	A01 C20 ;	23	ESI: (M+H)* = +0.52 815/7/9 (Br)	FM1	(KBr): C=0 1620/1687	
376 N118 AS4 11 O	A01 C20 1	30	0.56	FM1	(KBr): C=0 ; 1620/1684 ;	
377 N119 AS4 1 0	A0: C20 '	74	ESI. (M+H)* = . 848/50/52/54 0.61 (Br ₃)	FM1	(KBr): C=0 1616/1685	
118 IN1111 AS4 I1 O	A01 C38 DIEA/ DMF	23	ESI: (M+H)* = 0 27 865/7/9 (Br)	FM1	(KBr): C=0 1622/1687	
190 N113 AS1 1 O	A0: C20 : DIEA/ DMF	37	ESI: (M+H)* = 0.1	FM1	(KBr): C=0 ; 1622/1699 (_
191 N113 AS1 1 O	AOI CB : DIEA/ DMF	94	ESI: (M+H)* = '0 37 758/60/62 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1624/1691	
92 N113 AS1 1 O	AO C11 DIEA DMF	42 ,	ESI: (M+H)* = : 0.1	FM1	(KBr): C≃0 1678	
95 N133 AS4 11 O	A0 C20	45	ESI: (M+H)* = 0.5 846/48/50 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1620/1682	
179 N71 AS1 1 O	AO C3	39	ESI: (M+H)* = 0.41 769/71/73 (Br ₂);	FM4	(KBr): C=0 1680	
180 N71 AS4 1 O	A01 C3	40	ESI: (M+H) ⁺ = 768/70/72 (Br ₂) 0.47	FM4	(KBr): C=0 1618/1682	
81 N71 AS1 11 O	A01 C42	11	ESI: (M+H)* = 0.53 752/54/56 (Br ₂)		(KBr): C=0 1624/1682	
82 N66 AS1 1 O	A01 C42	18	ESI: (M+H)* = 0.16		(KBr): C=0 1630/1653	

Nr. RCO R2 n X	A · NR ³ R ⁴ : An- merkungen	% Aus- beute	MS R	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
383 N66 AS4 1 O	A0: C42	47	ESI: (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂): 0 25	FM4	(KBr): C=0 1626/1659	
384 N93 AS1 1 O	A0! C1 :	11	ESI. (M+H)* = 790/92/94 (Br ₂) 0 2	FM7	(KBr): C=0 1636/1705	
385 N71 AS4 1 O	A0: C42 :	37	ESI. (M+H)* = 751/53/55 (Br ₂). 0.3	FM4	(KBr): C=0 1620/1680	
386 N71 AS4 1 O	A0 C18	26	ESI. (M+H) = 0.27 782/4/6 (Br ₂)	FM4	(KBr); C=0 1620/1682	
387 ! N66 : AS4 1 ' O	AD C5 '	62	ESI (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂). 0 38	FM4	(KBr): C=0 1626/1663	
388 N71 ! AS4 1 - 0	A0 C5	55	ESI: (M+H)* = 0.39 751/3/5 (Br ₂)	FM4	(KBr): C=0 1618/1684	
389 N66 AS1 11 O	AO. C43	59	ESI: (M+H)* = 796/98/800 0.32 (Br ₂)	CH ₂ Cl ₃ / MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0 1	(KBr): C=0 1653	
390 N1351 AS4 1 O	A0 C18	5	ESI: (M+H)* = 0.71 853/5/7 (Br ₂)	FM1	(KBr): C=0 1622/1653	
391 N1351 AS1 1 O	A01 C18	6	ESI. (M+H)* = 0.54 854/6/8 (Br ₂)		(KBr): C≈0 1659	
392 N120 AS1 1 O	AO; C4	12	ESI: (M+H)* = 0.41 763/5/7 (Br ₂)	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1618/1639	
393 N66 AS1 1 O	A01 C44	28	ESI: (M+H)* = . 763/5/7 (Br ₂)	CH2CI2/ MeOH/ NH4OH 9/1/0 1	(KBr): C=0 1659	
394 N66 AS4 1 O	A0 C21	37	ESI: (M+H)* = 740/42/44 (Br ₂)	EE/ MeOH/ AcOH 75/25/0 5	(KBr): C=0 1659	
396 T N71 AS1 1 0	A0 C21	49	ESI. (M+H)+ = 753/5/7 (Br ₂) 0.3	EE/ MeOH/ AcOH 75/25/0.5	(KBr): C=0 1622/1678	
397 N66 AS1 1 - O	A01 C21	62	ESI: (M+H)* = 0.35 741/3/5 (Br ₂)	EE/ MeOH/ AcOH 75/25/0.5	(KBr): C=0 1649	
398 N121 AS4 1 O	AOI CB	80	ESI (M+H)* = 0.55	CH ₂ Cl ₂ / MeOH/	(KBr): C=0 1618/1668	
399 N122 AS4 1 O	AO; C18	40	ESI: (M+H)+ = 800/2/4 (Br ₂) 0.62	FM1	(KBr): C=0 1622/1682	
400 N1361 AS4 1 0	AOI C8	11	ESI: (M+H)+ = 741/3/5 (Br ₂) 0.65	FM1	(KBr): C=0 1622/1653	
401 N66 AS1 1 O	AD: C45	19	ESI: (M+H)* = 749/51/53 (Br ₂)	CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ NH₄OH 9/1/0 1	(KBr): C=0 1659	
402 N136 AS4 1 D	A0; C1	10	ESI: (M+H)* = 0 42 736/8/40 (Br ₂)	CH₂Cl₂/ MeOH/ NH₄OH 9/1/01	(KBr): C=0 1649	

Lfd. Nr.	R	:0	R²	'n	x	Α	NR3R4	An- merkungen	% Aus-	MS	R,	Fileßmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C
	: N1	21!	AS4	1 - 1 -	0	Α0	C1	,	25	ESI: (M+H)* = 738/40/42 (Br ₂)	0.43	CH₂Cl₂/ MeOH/ NH₄OH 9/1/0 1	(KBr): C=0 1626/1676	1
404	I NE	66	AS4	111	0	AO ·	C46		58	ESI: (M+H)* = 766/8/70 (Br ₂)		CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1624/1663	i L
405	l Ne	66 i	AS1	11	0	AO	C47		40	ESI: (M-H) = 1 752/4/6 (Br ₂)	0.3	EE/ MeOH : 9/1	(KBr): C=0 1659	1
406	N1	36	AS1	11	0	A0 .	C1		16	ESI (M+H)* = 737/39/41 (Br ₂)	0.34	FM7	(KBr): C=0 1645	1
407	N1	21	AS1	:1.	0	AO.	C1		15	ESI: (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂)	0.36	FM7	(KBr): C=0 1638	
408	N7	1	AS4	1	0	A0-	C48		47	ESI: (M+H)* = 792/4/6 (Br ₂)	0 17	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ NH₄OH 9/1/0 1	(KBr): C=0 1620/1680	
409	NE	6	AS4	:1	0	40	C48		31	ESI: (M+H)* = 780/2/4 (Br ₂)	0.43	CH₂CI₃/ MeOH/ NH₄OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1665/1736	
410	NE	6 1	AS1	11:	0	40 .	C49 :		51	:	0.24	EE/ MeOH 9/1	(KBr): C=0 1661	
411	N7	1	AS4	11	0	40:	C44		45	ESI: (M+Na)* =: 796/98/800 (Br ₂)		EE/ MeOH 9/1	(KBr): C=0 1728	1
412	N6	6 !	AS1	11:	0	40	C50		58	ESI: (M+H)* = 1756/58/60 (Br ₂)	0.47	EE/ MeOH 9/1	(KBr): C=0 1642/1661	
413 [N6	6 :	AS1	1	0	40	C51		16	ESI: (M+H)* = 788/90/92 (Br ₂)	0.47	EE/ MeOH/ : NH ₄ OH 5/5/0 1	(KBr): C=0 1631	
414	N6	6 !	AS4	1	راه	AO .	C52		34	ESI: (M+H)* = 747/49/51 (Br ₂)	0.54	FM1	(KBr): C=0 1622/1662	
415	N7	1	AS4	iı	0	101	C52		35	ESI: (M+H)" = 759/61/63 (Br ₂)	0.52	FM1	(KBr): C=0 1620/1682	
416	N6	6 !	AS4	1	0	104	C53		53	ESI: (M+H)* = 759/61/63 (Br ₂)	0.45	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1620/1664	
417 1	N7	1	AS4	11.	0	101	C53		39	ESI: (M+H) = 771/3/5 (Br ₂)	0.43		(KBr): C=0 1620/1684	
496	N6	6	AS4	11	0 /	101	C64		57	. ;	0.5	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ NH ₄ OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1635	
497	N6	61.	AS1	11	0 4	101	C53		60	760/2/4 (Br ₂)	0.31	CH ₂ CI ₂ / MeOH/ NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1676	
498 1	N6	6 i .	AS4	11	0	101	C65		60	ESI: (M+H)" = 1 760/2/4 (Br ₂)	0.39	FM1	(KBr): C=0 1676	

Nr. RCO: R ² n X	A	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fileßmittel	IR (cm ⁻¹)	Fp. (°C)
499 N71 ' AS4 1 O	A0	C65		53	ESI: (M+H) = 785/7/9 (Br ₂)	0.39	FM1	(KBr): C=0 1618/1684	-
500 ! N66 i AS4 !1' O	AO.	C51		71	ESI (M+H)* = 787/89/91 (Br ₂)	0.15	CH ₂ Cl ₃ / MeOH/ NH₄OH 9/1/0.1	(KBr): C=0 1628	
501 N71 : AS1 -1 O	AO	C53		71	ESI. (M+H)* = 772/4/6 (Br ₂)		CH ₂ Cl ₂ / MeOH/ NH₄OH 50/50/0 5	(KBr): C=0 1676	
502: N66 AS1 1 O	ΑO	C65		42	ESI: (M+H)* = 774/6/8 (Br ₂)	0.15	FM1	(KBr): C=0 1626/1657	
503 N71 AS1 :1 O	ΑO	C65		48	ESI: M+H)* = 786/88/90 (Br ₂)	0.12	FM1	(KBr): C=0 1620/1682	
504 N66 AS4 1 O	AO	C66		67	ESI. (M+H)* = 787/89/91 (Br ₂)	0.65	CH ₂ CI ₃ / MeOH/ NH₄OH 50/50/0 5	(KBr): C=0 1624	
297 N71 AS4 1 H2	ΑO	СВ		9	ESI. (M+H)* = 742/4/6 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1684	
298 N71 AS13 1 H2	ΑO	СВ		6	ESI: (M+H)' = 664/6 (Br)	0 16	FM1	(KBr): C=0 1622/1682	
299 N66 - AS4 1 1 H2	A0	C8		21	ESI: (M+H)* = 730/2/4 (Br ₂)	0.25	FM1	(KBr); C=0 1666	
300 : N66 : AS13 . 1 H2	AO	СВ		14	ESI: (M+H)+ = 652/4 (Br)	0.19	FM1	(KBr): C=0 1666	1
301 . N71 ' AS1 :1 H2	A0	C8		26	ESI. (M+H)* = 743/5/7 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1682	'
420 ! N87 · AS1 1 O	AO	C4		45	ESI. (M+H)" = 797/99/801 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr): C=0 1624/ 1665/ 1719	,
422. N87 AS1 1 O	AO	C8		35	ESI. (M+H)+ = 805/7/9 (Br ₂)	U 54	FM1	(KBr), C=0 1628/1668/ 1720	
431 - N125 - AS4 1 ' O	A0	C8		89	ESI: (M+H)" = 772/4/6 (Br ₂)	0 75	FM1	(KBr): C=0 1713/1773	
432 : N125: AS1 : 1 O	AO	C4		59	ESI: (M+H)* = 767/69/71 (Br ₂)	'	FM1	(KBr): C=0 1622/ 1711/ 1773	
433 ! N126 : AS4 +1 O	A0	C4		33	ESI: (M+H)* = 780/2/4 (Br ₂)		FM1	(KBr): C=0 1709/1769	1
434 'N126! AS1 11 O	ΑO	. св		53	! ESI: (M+H)" = 787/89/91(Br ₂)	0.53	FM1	(KBr): C=0 1626/1707	1
440 N127 AS4 1 0	AO	; C8		67	! ESI: (M+H)* = : 780/2/4 (Br ₂)	0.67	FM1	(KBr): C=0 1618	1
441 N127 AS4 : 1 O	ΑO	: C20		89	ESI. (M+H)+ = 794/6/8 (Br ₂)		EE/ MeOH/ I NH ₄ OH 8/1 5/0.3	(KBr): C=0 1618	
442 i N127 : AS4 1 O	ΑO	- C4		83	ESI: (M+H)* = . 774/6/8 (Br ₂)	!	8/1.5/0.3	(KBr), C=0 1616/1732	1
456 N66 AS16 1 O	ΑD	C8		83	ESI. (M+H)* = 641/3/5 (Cl ₂)		EE/ MeOH/ NH ₄ OH 8/1.5/0 1	(KBr) C=0 1624/1665	
466 N128 AS4 1. O	ΑO	C8		13	ESI (M+H)* = 832/4/6 (Br ₂)	0.63	FM1	(KBr): C=0 1684	:

Lfd. Nr.	RCO	R ²	n	i >	Α	NR3R4	An- merkungen	% Aus		R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
467	N129	AS4	1	0) : A0	C8		16	ESI: (M+H)" = 806/08/10 (Br ₂)	0,63	FM1	(KBr): C=0 1618/1682	
468	N129	AS1	1	C	A0	C8		28	ESI: (M+H)* = 807/09/11 (Br ₂)	0.29	FM1	(KBr): C=0 1630/1680	
470	: N128	AS1	ŀ	C) (A0	C8		81	ESI: (M+H)* = 835/7/9 (Br ₂)	0.63	FM1	(KBr) C=0 1684	
473	N130	AS1	1	c	0A1	C8		40	ESI. (M+H) = 787/89/91 (Br ₂)	0.51	FM1	(KBr): C=0 1624/167B	
474	N130	AS4	1	c	A0	C8		17	ESI: (M+H)" = 786/88/90 (Br ₂)	0,71	FM1	(KBr): C=0 1618/1684	
477	N66	AS16	1	0	:A0	C1		- 33	ESI: (M+H)+ = 636/38/40(CI ₂)	0,53	EE/ MeOH/ NH ₄ OH 9/1/1 (v/v/v)	(KBr)· C=0 1661	
481	N131	AS4	1	0	1 A0	C37		30	ESI: (M+H)* = 838/40/42/44 (Br ₂ ; Cl ₂)	0,15	CH ₂ Cl ₂ / MeOH 7/3 (v/v)	(KBr) C=0 1618/1685	
482	N131	AS4	1	0	'A0	C20		24	ESI: (M+H) = 838/40/42/44 (Br ₂ ; Cl ₂)	0,15	CH ₂ Cl ₂ / MeOH 7/3 (v/v)	(KBr): C=0 1618/1685	
483	N132	AS4	1	0	AO	C20		62	ESI: (M+H)* = 804/6/8/10 (Br ₂ ; CI)	0,55	FM1	(KBr): C=0 1684	
484	N132	AS4	1	0	A0 .	C37 .		85	ESI: (M+H) = 804/6/8/10 (Br ₂ ; CI)	0.60	FM1	(KBr): C=0 1616/1686	
505	N134	AS4	1	0	A0:	С8 :		81	ESI: (M+H)* = 781/3/5(Br2)	0,74	FM1	(KBr): C=0 1616/1714	
292	N66	AS1	1	н	21 AO 1	C8		6	ESI: (M+H)" = 731/3/5(Br2)	0 25	FM1	(KBr): C=0 1607/1664	
245	N72	AS4	1	н	1 AO	C8		19	ESI: (M+H)* = 731/3/5 (Br ₂)	0.30	FM1	(KBr): C=0 1668	
220	N15	AS1	1	на	2 A0	C8		6	ESI: (M+H)* = 717/19/21 (Br ₂)	0 30	FM1	(KBr): C=0 1697,3	
307	N87	AS4	1	0	A0:	C4 +		27	ESI: (M+H)* = 796/98/800 (Br ₂)	0.50	FM1	(KBr): C=0 1618/ 1670/ 1718	
178	N74	AS1	1	0	AOI	C4		33	ESI: (M+H)* = 679/81/83 (Br ₂)	0,60	EE/ MeOH/ AcOH 50/50/1 (v/v/v)	(KBr): C=0 1624	
395	N71	AS4	1	0	IA0	C21		22	ESI: (M+H)* = 752/4/6 (Br ₂)	0.25	EE/ MeOH/ AcOH 50/25/0.5 (v/v/v)		
509	N119	AS4	1	0	A0	C38	DMF	45	ESI: (M+H)* = 875/7/9/81 (Br ₃)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1687/1618	
510	N118	AS4	1	0	AO	C38	DMF	34	ESI: (M+H)* = 827/29/31 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=0 1682/1620	
519	N137	AS4	1	0	AO	C20	THF/DMF	62	ESI: (M+H)* = 786/88/90 (Br ₂)	0.1	FM1	(KBr): C=0 1618/1678	

Lfd.			_	_	_		An-	% Aus-		-	C11-0		
Nr.	RCO	R²	n	X	; A	NR3R	An- merkungen	beute	MS	R _t	Fileßmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (*C)
520	N138			:			THF/DMF	31	ESI. (M+H)* = 906/08/10 (Br ₂)	0.451	FM1	(KBr): C=0 1693	
	N66	AS4	1	0	A	OI C69	DMF	100					
533	N139	AS1	1	0	i At	C8		44	ESI. (M+H)* = 746/48/50 (Br ₂)	0 1	FM5	(KBr). C=0 1628	
534	N139	AS4			A	C20		60	ESI: (M+H) [*] = 759/61/63 (Br ₂)	0.2 .	FM5	(KBr): C=0 1618/1672	
535	N139	AS1	1	0	A	C53		34	ESI. (M+H) = 761/63/65 (Br ₂)	0 1	FM5	(KBr): C=0 1624/1670	
536	N140	AS4	1	0	A	C8		40	ESI. (M+H) = 745/7/9 (Br ₂)	0.37	FM1	(KBr): C=0 1616/1676	
537	N140	AS1	1	0	A	C8		33 4	ESI: (M+H)* = 746/48/50 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1614/1672	
551	N66	AS1	1		A	C66		41	ESI (M+H) = 788/90/92 (Br ₂)	0.3	EE / MeOH / NH4OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1628	
552	N66	AS4	1	0	I AI	C78		83	ESi: (M+H)* = 787/89/91 (Br ₂)	0.6	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1620	
553	N66	AS1	1	. 0	IA	C78		30	ESI: (M+H)* = 788/90/92 (Br ₂)	05	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1626	
554	N71	AS4	1	0	ļA	C78		67	ESI: (M+H)* = 799/801/803 (Br ₂)	0.5	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1622/1684	
555	N71	AS1	1	C	A	C78		26	ESI (M+H)* = 800/02/04 (Br ₂)	05	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1624/1684	
556	N66	AS4	,	C	A	C70		71	ESI: (M+H)* = 788/90/92 (Br ₂)	0.6	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5	(KBr): C=0 1653	
557	N71	AS4	1	c	Ā	C70		27	ESI: (M+H)* = 800/02/04 (Br ₂)	0.8	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0.5		
558	N66	AS1	1	C	PA	0 C64		61	ESI: (M+H)* = 790/92/94 (Br ₂)	0.3	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr): C=0 1635	
559	N141	AS4	1	lo	A	0 C20		80	ESI: (M+H)* = 626/28/30 (Br ₂)	0.3	CH ₂ CI ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr): C=0 1618/1714	
560	N66	AS4	1	C	A	0 C71		59	ESI (M+H)* = 837/39/41 (Br ₂)	0.3	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr): C=0 1628/62	

ERSATZBLATT (REGEL 26)

Lfd. Nr.	RCO	F	2 ²	i n :	X	Α	NR ³ R ⁴	An- merkungen	% Aus-		R	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
	N71	A:	S4	11:	0	Α0	C71		56	ESI. (M+H) = 849/51/53 (Br ₂)	0.2	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr) C=0 1618/1684	
562	N66	A	S1	11			C70		15	ESI: (M+H)* = 789/91/93 (Br ₂)	0.6	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 50/50/0 5	(KBr): C=0 1676	
563	N71	A	51	1	o į	Α0.	C70		27	ESI: (M+H)* = 801/3/5 (Br ₂)	0.6	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH₄OH 70/30/1	(KBr) C=0 1678	
565	N66	AS	64	1 1	o i		C72		51	ESI: (M+H)* = 787/89/91 (Br ₂)	0.2	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1622/1658	
566	N71	AS	54	1	0:	Α0	C72		65	ESI (M+H) = 799/801/803 (Br ₂)	0.2	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1520/1682	
567	N136	AS	34 :	1,0))	A0	C53		65	ESI: (M+H)* = 756/58/60 (Br ₂)	0.5	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH₄OH 80/20/1	(KBr): C=0 1641	
568	N136	AS		1,0	o į	A0 :	C72		76	ESI (M+H) = 784/6/8 (Br ₂)	0.2	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1637	
569	N136	AS	1 :	1:0	oi.	Α0.	C53		63	ESI: (M+H)* = 757/59/61 (Br ₂)	0.4	CH₂CI₂/ MeOH / NH₄OH 80/20/1	(KBr): C=0 1643	
570	N66	AS	31	110) 	Α0	C20		88	ESI: (M+H)" = 640	0.6	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1622/16641	
571	N66	AS	31	1.0	0	A0:	C53		82	ESI: (M+H)* = 641	0.8	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1664	
572	N71	AS	31			A0;	C20		100	ESI: (M+H)* = 652	04	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH₄OH 80/20/1	(KBr) C=0 1620/1684	
573	N71	AS		1!0	i	A0	C53		48	ESI: (M+H)* = 653	0.4	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr): C=0 1622/1684	
576	N66	AS	111		0	A0	C53		35	ESI: (M+H)* = 727	0.65	CH₂CI₂ / MeOH / NH₄OH 80/20/1	(KBr): C=0 : 1664/1732 :	
577	N71	AS	11:	1 (:	A0 i	C53		73	ESI: (M+H)* = 739	0.18	EE / MeOH / · NH ₄ OH 50/50/0 5	(KBr): C=0 1684/1734	

									- 3				
Lfd. Nr.	RCO	R²	n	х	A	NR3R4	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm 1]	Fp. (°C)
580	N66	AS11	1	0	AO	C20		65	ESI (M+H)* = 706	0.5	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 80/20/1	(KBr) C=0 1664/1732	
581	N71	AS11	1	0	Α0	C20		38	ESI: (M+H)* = 738	0.2	CH ₂ Ci ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr): C=0 1684/1734	
582	N143	AS4	1	0	A0	C20		61	ESI: (M+H)* = 758/60/62	0.5	CH ₂ Cl ₂ / MeOH / NH ₄ OH 90/10/1	(KBr): C=0 1615	
583	N66	AS31	1	0	A0	C72		50	ESI: (M+H) = 669	0.35	FM1	(KBr): C=0 1664	
584	N71	AS31	1	0	ΑO	C72		68	ESI: (M+H) = 681	0.35	FM1	(KBr), C=0 1622/1684	
585	N144	AS4	1	0	A0	C8		50	ESI. (M+H) = 927/29/31/33 (Br4)	0.43	FM5	(KBr): C=0 1616/1684	
586	N144	AS4	1	0	A0	C53		85	ESI. (M+H)* = 942/4/6/8 (Br ₄)	0 67	FM1	(KBr): C=0 1680	
587	N66	AS11	1	0	A0	C72		37	ESI. (M+H)* = 755	0.35	FM1	(KBr): C=0 1622/1658/ 1732	
588	N71	AS11	1	0	A0	C72		81	ESI: (M+H)' = 767	0.5	FM1	(KBr): C=0 1684/1732	
619	N71	AS19	1	0	A0	C8		27.9		03	EE / MeOH / NH4OH 9/1/0 3	(KBr): C=0 1622/1684	
620	N66	AS35	1	0	ΑO	C8		36	ESI: (M-H)" = 598	0.25	MeOH	(KBr), C=0 1628/1664	
621	N66	AS36	1	0	A0	C8		32	ESI: (M-H) = 587	0.56	FM1	(KBr): C=0 1626/1666	
622	N71	AS36	1	0	ΑO	C8		32	ESI. (M-H) = 599	0 44	FM1	(KBr). C=0 1622/1684	
623	N109	AS36	1	0	A0	C8		37	ESI. (M-H) = 593	0.6	FM1	(KBr): C=0 1626/1649	
624	N118	AS36	1	0	A0	C8		55	ESI: (M-H) = 629	0.6	FM1	(KBr): C=0 1622/1684	
625	N111	AS36	1	0	A0	C8		47	ESI: (M-H) = 667	0.61	FM1	(KBr). C=0 1624/1687	
626	N111	AS19	1	0	AO	С8		20	ESI: (M-H) = 731/3(Br)	0 28	EE / MeOH / NH ₄ OH 9/1/0 3	(KBr) C=0 1624/1687	
627	N109	AS19	1	0	A0	С8		16	ESI. (M-H)" = 657/9(Br)	0.28	9/1/0.3	(KBr): C=0 1653	
633	N118	AS19	1	0	A0	C8		20	ESI: (M+H)* = 693/5 (Br)	0.18	EE / MeOH / NH ₄ OH 9/1/0.3	(KBr). C=0 1622/1684	
	N66	AS1	1	0	ΑO	C69		100		0.3	FM4	(KBr): C=O 1668	

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} \underset{H}{\overset{(f)}{\underset{O}{\bigcap}}} A \underset{NR^{3}R^{4}}{\overset{}{\underset{\bullet}{\bigcap}}}$$

1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[4-(1,3,3a,4,5,6,7,7a-octahydro-2(2H)oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin (Lfd. Nr. 91) Die Mischung von 0.35 g (2.1 mmol) CDT, 1.0 g (1.4 mmol) 4-(1,3,3a,4,5,6,7,7a-Octahydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)piperidin, 0.5 ml (2.8 mmol) DIEA und 100 ml Tetrahydrofuran wurde 1 Stunde unter Eiskühlung und anschließend 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Unter Rühren wurden 0.46 g (1.75 mmol) 1-(4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl)-4-(4-pyridinyl)piperazin und 0.32 ml (1.8 mmol) DIEA zugegeben und 3 Stunden unter Rückfluß gekocht. Das Reaktionsgemisch wurde mit 100 ml Essigester verdünnt und die organische Phase zweimal mit wäßriger gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die vereinigten wäßrigen Phasen wurden anschließend einmal mit Essigester/ Tetrahydrofuran = 1/1 (v/v) extrahiert und die vereinigten organischen Phasen einmal mit gesättigter wäßriger Kochsalz-Lösung gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase und Entfernen des Lösemittels im Vakuum wurde der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, FlieSmittel: Essigester/Methanol = 9/1 (v/v)) gereinigt. Man erhielt 120 mg (12 % der Theorie) eines farblosen Schaumes. IR (KBr): 1626. 1686 cm-1 (C=O) R_f: 0.62 (FM3) ESI-MS: $(M+H)^+ = 731/733/735 (Br_2)$

 $(M+H+Na)^{++} = 377/378/379 (Br₂)$

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

Lfd. Nr.	RCO	R²	Α	NR3R4	n	An- merkungen	% Aus- beute	мѕ	R,	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
	N16	AS1	А3	C1	1	Triethylamin als Base	31	ESI (M+H)* = 974/6/8(Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1641.3; 1695.3	
86	N53	AS4	A0	C1	1	DMF als Losemittel	23	ESI (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr); C=0 1641.3, 1697.3	
87	N54	AS4	A0	C1	1	DMF als Losemittei	81	ESI. (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr): C=0 1620.1; 1697.3	
92	N57	AS4	A0	C1	1	DMF als Losemittel	60	ESI. (M+H)* = 712/4/6 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1597: 1635.5	
93	N47	AS4	A0	C1	1		23	ESI. (M+H)* = 636/8/40 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=0 1622: 1675	
94	N45	AS4	A0	C1	1		45	ESI. (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1598 9; 1620 1	
95	N57	AS1	A0	C1	1	DMF als Losemittel	13	ESI (M+H)* = 713/5/7(Br ₂)	0.2	FM 1	(KBr): C=0 1637.5	
96	N53	AS1	A0	C1	1	DMF als Losemittel	15	ESI (M+H)* = 740/2/4 (Br ₂)	0.2	FM 1	(KBr): C=0 1633.6; 1687.6	
97	N54	AS1	A0	C1	1	DMF als Lösemittel	31	ESI (M+H)* = 740/2/4 (Br ₂)	0.2	FM 1	(KBri: C=0 1635.5; 1695.3	
107	N59	AS4	A0	C1	1		76	ESI: (M+H)* = 694/6/8 (Br ₂)	0.7	FM 1	(KBr): C=0 1597, 1635.5	
108	N45	AS1	A0	C1	1		37	ESI: (M+H)* = 740/2/4 (Br ₂)	0.3	FM 1	(KBr): C=0 1633.6; 1708.8	
109	N59	AS1	Α0	C1	1		30	ESI: (M+H)* = 695/7/9 (Br ₂)	0.3	FM 1	(KBr). C=0 1647.4	
116	N60	AS4	Α0	C1	1	DMF als Losemittel	80	ESI. (M+H)* = 753/5/7(Br ₂)	0.6	FM 1	(KBr): C=0 1623 7: 1676 1: 1712 7	
117	N60	AS1	Α0	C1	1	DMF als Losemittel	50	ESI. (M+H)* = 754/6/8 (Br ₂)	0 4	FM 1	(KBr): C=0 1617, 1650, 1670; 1712,7	
118	N47	AS1	A0	C1	1		29	ESI: (M+H)* = 637/9/41 (Br ₂)	0 1	FM 1	(KBr): C=0 1639 4	
121	N61	AS1	A0	C1	1		12.4	ESI: (M+H)' = 727/9/31 (Br ₂)	02	FM 1	(KBr): C=0 1635.5, 1705	
122	N61	AS4	A0	C1	1		42	ESI. (M+H)* = 726/8/30 (Br ₂)	0.6	FM 1	(KBr): C=0 1620.1; 1706.9	
125	N15	AS7	AO	C1	1	NEt ₃ als Base	4.4	ESI: (M+H)* = 598	0.6	FM 1	(KBr). C=0 1708.8	
126	N15	AS7	A0	C4	1	NEt ₃ als Base	57	ESI: (M+H)* = 597	0.6	FM 1	(KBr): C=0 1622, 1708.8	188.0

Lfd. An- 1% Aus- Flies-													
Lfd. Nr.	RCO	R²	А	NR ³ R ⁴	r	An- merkungen	% Aus beute	MS	R,	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C	
127	N15	AS7	AO	C8	1	NEt _a als Base	16	ESI (M+H)* = 603	0.6	FM 1	(KBr): C=0 1622, 1697.3	168-170	
137	N94	AS4	A0	C4	1		42	ESI: (M+H)* = 708/10/12 (Br ₂)	0.8	FM1	(KBr): C=0 1618		
138	N95	AS4	A0	C8	1	NEt ₃ als Base	29	ESI: (M+H) = 743/5/7 (Br ₂)	0.8	FM1	(KBr): C=0 1713		
139	N61	AS1	А3	C1	ŀ		41	ESI: (M+H)* = 955/7/9 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=0 1640, 1709		
140	N60	AS1	А3	C1	1		66	ESI: (M+H)* = 982/4/6 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr): C=0 1645: 1712		
143	N66	AS1	A0	C4	1	DMF als Losemittel	69	ESI: (M+H) = 739/41/43 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=0 1624, 1659		
144	N96	AS1	A0	C4	1		54	ESI: (M+H) [*] = 725/7/9 (Br ₂)	0.54	FM1	(KBr): C=0 1616		
145	N61	AS1	A0	C4	1		48	ESI: (M+H)' = 724/6/8 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1624: 1709		
146	N15	AS14	A0	C1	1	DMF als Losemittel	53	ESI: (M+H)* = 555	0.15	FM1	(KBr). C=0 1636 1701		
147	N61	AS4	A0	C11	1		30	ESI: (M+H)* = 746/48/50 (Br ₂)	0.7	FM1	(KBr): C=0 1620; 1713		
148	N66	AS1	A0	СВ	1	THF/DMF als Losemittel	58	ESI. (M+H)* = 745/7/9 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=0 1628; 1663		
149	N69	AS1	ΑO	C4	1	THF/DMF als Lösemittel	61	ESI: (M+H)* = 739/41/43 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=0 1624; 1675		
150	N97	AS1	A0	C4	1	THF/DMSO als Losemittel	32	ESI: (M+H)* = 783/85/87 (Br ₂)	04	FM1	(KBr): C=0 1709		
152	N71	AS1	Α0	C4	1		40	ESI: (M+H)* = 751/53/55 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=0 1622; 1684		
153	N65	AS1	A0		1		51	ESI: (M+H)* = 751/53/55 (Br ₂)	0 68	FM1	(KBr): C=0 1626: 1678		
-	N66	AS1	A3	C1	1		37				I		
225	N66	AS1	Α0	C1	1	THF/DMF als Losemittel	48	ESI: (M+H)* = 740/42/44 (Br ₂)	0.35	FM1	(KBr): C=0 1650; 1670		
226	N66	AS4	Α0	С8	1	THF/DMF als Lösemittel	88	ESI: (M+H)* = 744/6/8 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1618; 1661		
227	N69	AS4	A0	C8	1	THF/DMF als Lösemittel	72	ESI. (M+H)* = 744/6/8 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1618; 1680		
228	N69	AS1	A0	СВ	1	THF/DMF als Lösemittel	69	ESI: (M+H)* = 745/7/9 (Br ₂)	0.45	FM1	(KBr): C=0 1628		
229	N70	AS1	AO	C4	1	THF/DMF als Losemittel	39	ESI: (M+H)* = 727/29/31 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1730		

Lfd. Nr.	RCO	R²	Α	NR3R4	n	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)		
230	N66	AS4	A0	C20	1		49	ESI: (M+H) = 758/60/62 (Br ₂)	0.55	FM1	(KBr) C=0 1614			
231	N99	AS4	A0	C8	1	THF/DMF als Losemittel	68	ESI. M+H)* = 758/60/62 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=0 1624			
239	N71	AS1	A0	С8	1	THF/DMF als Losemittel	59	ESI. (M+H)* = 757/59/61 (Br ₂)	0 45	FM1	(KBr): C=0 1626, 1680			
240	N71	AS4	AO	C11	1		35	ESI: (M+H)" = 771/3/5 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=0 1615: 1684			
241	N71	AS4	A0	C8	1		88	ESI. (M+H)* = 756/58/60 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=0 1620: 1682			
242	N71	AS4	A0	C1	1		40	ESI. (M+H)' = 751/3/5 (Br ₂)	0 64	EM1	(KBr): C=0 1615 1684			
243	N71	AS4	AO	C20	1		38	ESI: (M+H)* = 770/2/4 (Br ₂)	0.65	FM1	(KBr): C=0 1618; 1684			
244	N71	AS1	A0	C11	1		36	ESI: (M+H)" = 772/4/6 (Br ₂)	0.35	FM1	(KBr): C=0 1622, 1684			
	N5	AS1	А3	C1	1	NEt₃ als Base	24	ESI: (M+H)* = 890/2/4 (Br ₂)	0.06	FM1	(KBr) C=O 1641 3			
	N10	AS1	А3	C1	1	NEt ₁ als Base	55	ESI. (M+H)* = 874/6/8 (Br ₂)	0.38	FM1	(KBr): C=O 1641.3			
	N12	AS1	А3	C1	1	NEt ₃ als Base	35480	ESI (M+H) = 902/4/6 (Br ₂)	0.43	FM1	(KBr) C=O 1639 4			
	N22	AS1	А3	C1	1	NEt₃ als Base	35.5		0.5	FM1				
	N23	AS1	А3	C1	1	NEt₃ als Base	31		0.5	FM1				
	N24	AS1	АЗ	C1	1	NEt₃ als Base	35607		0 5	FM1				
	N46	AS1	АЗ	C1	1	NEt ₃ als Base	36.2		0 5	FM1	(KBr) C=O 1641 3			
83	N15	AS1	A0	C1	1		36.7	ESI. (M+H)* = 726/28/30 (Br ₂)	0 62	FM2	(KBr), C=O 1641 3, 1695.3			
84	N15	AS1	A0	C4	1		36.3	ESI: (M+H)' = 725/7/9 (Br ₂). (M+Na)' = 747/49/51 (Br ₂)	0 69	FM2	(KBr): C=O 1624.0; 1699.2			
88	N55	AS4	A0	C1	1		93.6	ESI: (M+H)* = 793/5/7/9 (Br ₂ ;Cl ₂)	0.75	FM3	(KBr): C=O 1641.3; 1708.8			
89	N56	AS4	A0	C1	1		30	ESI. (M+H)* = 797/799/801 (Br ₂)	0.81	FM1	(KBr): C=O 1641.3, 1697.3; 1749.3			

								21 -				
Lfd Nr.	RCC	R ²	A	NR3R4	n	An- merkungen	% Aus	MS	R	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
136	N15	AS9	AO	C1	1		14.6	ESI: (M+H)* = 570	0.55	FM3	(KBr): C≃O 1635.5; 1701.1	
91	N64	AS4	A0	C1	1		11.7	ESI: (M+H)* = 731/733/735	0 62	FM3	(KBr), C=O 1625.9; 1685.7	
	N16	AS1	А3	C5	1	saulen- chromato- graphische Reinigung: Kieselgel/ FM4	74	ESI (M+H)* = 974/976/978 (Br ₂)	0 48	FM4	(KBr): C=O 1685.7; 1635.5	
155	N15	AS1	A0	С3	1		34	ESI: (M+H)* = 743/745/747 (Br ₂)	0.45	FM1	(KBr) C=O 1626: 1695	165-9
156	N15	AS1	A0	C19	1		40	ESI: (M+H)" = 743/5/7 (Br ₂)	0.47	FM1	(KBr) C=O 1624; 1695	155-9
157	N15	AS4	A0	C19	1		54	ESI (M+H)' = 742/4/6 (Br ₂)	0.79	FM1	(KBr), C=O 1616: 1697	151-4
158	N79	AS4	A0	C1	1		15	ESI (M+H)* = 727/729/731 (Br ₂)	0 63	FM1	(KBr): C=O 1616, 1695; 1732	132-5
159	N77	AS4	Α0	C8	1		34	ESI: (M+H)" = 732/4/6 (Br ₂)	0.63	FM1	(KBr): C=O 1632	
160	N73	AS1	A0	C4	1		12	ESI. (M-H) = 649/651/653 (Br ₂)	0 14	FM1	(KBr): C=O 1626	
170	N15	AS4	A0	C37	1		62	ESI: (M-H) = 725/7/9 (Br ₂)	0 45	FM1	(KBr): C=O 1620: 1701	165-70
171	N79	AS1	A0	C1	1		60	ESI: (M+H)* = 728/30/32 (Br ₂)	0.21	FM1	(KBr) C=O 1637.5	193-7
172	N79	AS1	A0	C8	1		27	ESI. (M+H)" = 733/5/7 (Br ₂)	0.32	FM1	(KBr): C=O 1622	163-9
185	N77	AS4	AO	C4	1		66	ESI: (M+H)' = 726/28/30 (Br ₂)	0 49	FM1	(KBr): C=O 1624	
186	N77	AS4	A0	C1	1		76	ESI: (M+H)' = 727/29/31 (Br ₂)	0 63	FM1	(KBr). C=O 1635.5	
187	N77	AS1	A0	C4	1		67	ESI: (M+H)" = 727/29/31 (Br ₂)	0.33	FM1	(KBr): C=O 1627 8	
188	N78	AS1	А3	C1	1		63	ESI: (M+H)* = 955/7/9 (Br ₂)	0 45	FM1	(KBr): C=O 1637.5, 1774.4_1701	
189	N103	AS4	А0	C8	1		50	ESI: (M+H) [*] = 713/5/7(Br ₂)	071	FM1	(KBr): C=O 1616.3	
192	N77	AS1	A0	C1	1		47	ESI: (M+H)* = 728/30/32 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C≃O 1643 3	
247	N15	AS10	А3	C4	1		60	ESI (M+H) = 937/39/41 (Br ₂)	06	FM1	(KBr): C=O 1639.4, 1701	

Lfd.				,	_	An-	% Aus-			Fließ-		
Nr.	RCO	R²	Α.	NR3R4	n	merkungen	beute	MS	R,	mittel	IR [cm ']	Fp. (°C)
249	N15	AS4	Α0	C22	1		52	ESI: (M+H) = 744/6/8(Br ₂)	0.59	FM1	(KBr): C=O 1695.3	
161	N15	AS4	A0	C21	1		32	ESI: (M+H)* = 726/28/30 (Br ₂)	0.61	FM1	(KBr): C=O 1622: 1701	163-7
162	N78	AS1	A0	C4	1		15	ESI: (M+H)" = 726/28/30 (Br ₂)	0.48	FM1	(KBr): C=0 1624, 1772.5	
163	N73	AS1	A0	C1	1		43	ESI. (M+H)* = 752/4/6 (Br ₂)	0.07	FM1	(KBr): C=O 1637.5	
164	N79	AS4	A0	C8	1		48	ESI (M+H) = 732/4/6 (Br ₂)	0.6	FM1	(KBr): C=O 1616 3	127-32
165	N15	AS1	A0	C21	**		27	ESI (M+H) = 727/29/31 (Br ₂)	0.26	FM1	(KBr): C=O 1697.3	184-9
166	N76	AS1	Α0	C4	1		17	ESI (M+H)" = 665/7/9 (Br ₂)	0.23	FM1	(KBr): C=0 1616, 1734	
167	N75	AS1	A0	C4	1		20	ESI (M+H)* = 665/7/9 (Br ₂)	0.18	FM1	(KBr): C=O 1624	
168	N73	AS1	А3	C4	1		39	ESI (M+H)* = 879/81/83 (Br ₂)	0.15	FM1	(KBr), C=O 1631 7	
169	N15	AS1	A0	C37	1		17	ESI (M+H)* = 726/28/30 (Br ₂)	0.31	FM1	(KBr), C=O 1627.8, 1697.3	156-61
173	N15	AS10	A0	C4	1		66	ESI (M+H)* = 709/11/13 (Br ₂)	0 68	FM1	(KBr): C=O 1627.8. 1656.8 1695.3	283-4
174	N15	AS10	A0	C1	1		42	ESI: (M+H)* = 710/2/4 (Br ₂)	0.61	FM1	(KBr): C=O 1706.9	266-9
175	N77	AS1	A0	C8	1		36	ESI (M+H)" = 733/5/7 (Br ₂)	0.24	FM1	(KBr): C=O 1641.3	
176	N76	AS1	А3	C4	1		47	ESI. (M+H)* = 893/5/7 (Br ₂)	0.21	FM1	(KBr): C=O 1635.5	
177	N75	AS1	А3	C4	1		53	ESI. (M+H)* = 893/5/7 (Br ₂)	0 14	FM1	(KBr): C=O 1637.5	
180	N74	AS1	АЗ	C4	1		44	ESI: (M+H)" = 907/9/11 (Br ₂)	0.26	FM1	(KBr), C=0 1631.7, 1689.5	
190	N15	AS1	А3	C18	1		44	ESI. (M+H)* = 985/7/9 (Br ₂)	0.38	FM1	(KBr): C=0 1635.5, 1695.3	
191	N15	AS10	А3	C1	1		64	ESI: (M+H)* = 938/40/42 (Br ₂)	0.56	FM1	(KBr): C=O 1645.2: 1701	
	N15	AS10	А3	C4	1		91	ESI: (M+H)* = 937/39/41 (Br ₂)			(KBr). C=O 1643.3, 1701	
	N15	AS10	А3	C1	1		64	ESI: (M+H)" = 938/40/42 (Br ₂)			(KBr): C=O 1645; 1701	
254	N77	AS1	А3	C1	1		37	ESI. (M+H)* = 956/8/60 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=O 1641	

Lfd. Nr.	RCO	R ²	А	NR3R4	n	An- merkungen	% Aus-	MS	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
	N15	AS4	АЗ	C18	1		90	ESI: (M+H)* = 984/6/8 (Br ₂)			(KBr): C=O 1641 3: 1699	
257	N15	AS4	A5	C1	1		17	ESI: (M+H)' = 782/4/6 (Br ₂)	0.53	FM1	(KBr). C=O 1643: 1697	
258	N100	AS4	AO	C1	1		69	ESI: (M+H)* = 755/7/9 (Br ₂)	0.54	FM1	(KBr) C=O 1627 8 1705	
259	N100	AS4	A0	C8	1		70	ESI: (M+H)" = 760/2/4 (Br ₂)	0.54	FM1	(KBr). C=O 1695	
260	N15	AS4	A0	C23	1		39	ESI. (M+H)* = 796/798/800 (Br ₂)	0.36	FM1	(KBr): C=O 1635 5; 1699	
261	N15	AS4	A10	C1	1		26	ESI: (M+H) = 796/798/800 (Br ₂)	0.38	FM1	(KBr): C=O 1631.4: 1701	
265	N15	AS4	A5	C8	1		20	ESI: (M+H)* = 787/9/91 (Br ₂)	0.41	FM1	(KBr): C=O 1635.5; 1697	
266	N15	AS4	A6	C1	1		24	ESI: (M+H)" = 796/798/800 (Br ₂)	0.43	FM1	(KBr): C=O 1647; 1689,5	
262	N80	AS4	Α0	C1	1		25	ESI: (M+H) = 803/5/7(Br ₂)	0.54	FM1	(KBr). C=0 1637 5	
263	N15	AS15	A0	C8	1		64	ESI: (M+H)* = 565	0.43	FM1	(KBr): C=0 1627.8; 1707	
264	N15	AS4	A0	C24	1		62	ESI: (M+H)" = 733/5/7 (Br ₂)	0.4	FM1	(KBr): C=O 1622: 1701	
267	N81	AS4	А3	C8	1		46	ESI: (M+H) = 974/6/8 (Br ₂)	0.55	FM1	(KBr): C=O 1641: 1707	
268	N15	AS4	A6	C8	1		27	ESI: (M+H)* = 801/3/5 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr): C=O 1633.6; 1697	
269	N82	AS4	A0	C8	1		86	ESI (M+H)* = 742/4/6 (Br ₂)	0 66	FM1	(KBr): C=O 1620 1649	
270	N82	AS4	A0	C1	1		56	ESI (M+H)* = 737/39/41 (Br ₂)	0.59	FM1	(KBr), C=O 1641	
272	N15	AS11	Α0	C8	1		76	ESI: (M+H)* = 698	0.6	FM1	(KBr): C=0 1627.8; 1714.6	
273	N15	AS4	A10	C8	1		68	ESI: (M+H)* = 801/3/5(Br ₂)	0.52	FM1	(KBr): C=O 1637.5; 1701	
274	N102	AS4	Α0	C1	1		76	ESI: (M+H)" = 738/40/42 (Br ₂)	0.56	FM1	(KBr), C=O 1664.5	
275	N102	AS4	A0	С8	1		5 5	ESI. (M+H)* = 743/5/7 (Br ₂)	0.59	FM1	(KBr) C≃O 1618; 1664.5	
276	N83	AS4	A0	C1	1		30	ESI: (M+H)* = 745/7/9 (Br ₂)	0.48	FM1	(KBr): C=O 1633.6	
277	N84	AS4	Α0	С8	1		63	ESI. (M+H)*= 744/6/8 (Br ₂)	0.54	FM1	(KBr). C=O 1616, 1691.5	

Lfd. Nr.	RCO	R²	А	NR ³ R ⁴	n	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fileß- mittel	IR [cm ⁻¹]	Fp. (°C)
278	N84	AS4	АЗ	C4	1		88	ESI: (M+H)* = 966/8/70(Br ₂)	0.53	FM1	(KBr): C=O 1633.6; 1691.5	
279	N15	AS4	ΑO	C26	1		75	ESI. (M+H)" = 732/4/6 (Br ₂)	0.44	FM1	(KBr): C=O 1618; 1709	
281	N15	AS12	A0	C8	1		21	ESI (M+H) = 598	0.42	FM1	(KBr): C=O 1697	
282	N66	AS1	AO	C18	1		19	ESI: (M+H)* = 770/2/4 (Br ₂)	0.51	FM1	(KBr): C=O 1624; 1660 6, 1734	
284	N66	AS1	Α0	C18	1		29	ESI: (M+H)* = 771/3/5 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=O 1630; 1655	
314	N93	AS4	A0	C8	1		81	ESI: (M+H)* = 794/6/8 (Br ₂)	0.5	FM1	(KBr): C=O 1618, 1701	
315	N93	AS4	A0	C1	1		77	ESI: (M+H)* = 789/91/93 (Br ₂)	0.49	FM1	(KBr): C=O 1627.6, 1705	
316	N65	AS1	ΑO	C18	1		15	ESI: (M+H)* = 783/5/7 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=O 1624; 1681.8	
317	N66	AS4	AO	СЗ	1		51	ESI. (M+H)* = 778/80/82 (Br ₂)	0.62	FM1	(KBr): C=O 1627.6; 1662.5	
318	N66	AS1	AO	СЗ	1		40	ESI: (M+H)* = 557/559/561 (Br ₂)	0.41	FM1	(KBr): C=O 1659	
319	N66	AS4	AO	C19	1		55	ESI: (M+H)* = 778/780/782 (Br ₂)	0.68	FM1	(KBr): C=O 1664.5	
320	N65	AS4	A0	C19	1		61	ESI: (M+H)* = 768/70/72 (Br ₂)	0.62	FM1	(KBr): C=O 1618: 1682	
321	N93	AS1	AO	C4	1		29	ESI: (M+H)* = 789/91/93 (Br ₂)	0.35	FM1	(KBr): C=O 1622; 1705	
	N15	AS1	А3	C5	1		47		0.32	FM1		
	N19	AS1	А3	C1	1		80	ESI: (M+H)" = 933/5/7 (Br ₂)			(KBr): C=O 1641.3	

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} N \xrightarrow{f_n^{R^2}} A \times NR^3R^4$$

1-[N²-[N-(4-Phenyl-1-piperazinyl)carbonyl]-3,5-dibrom-D-ty-rosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin (Lfd. Nr. 17)

Zu der Lösung von 800 mg (0.86 mmol) 1-[N²-[N-(4-Phenyl-1-

piperazinyl)carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-N⁶-[(1,1-dimethyl-thoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin in Methanol wurden 2 ml mit Chlorwasserstoff gesättigten Methanols zugegeben und die Mischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde bis zur vollständigen Ausfällung des Hydrochlorids mit Essigester versetzt und der ausgefallene Niederschlag abfiltriert. Nach Waschen des Niederschlages mit Ether wurde säulenchromatographisch (NN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol/konz.

wässeriges Ammoniak = 5/5/0.5 (v/v/v)) gereinigt. Man erhielt 0.38 g (55 % der Theorie) eines amorphen Feststoffes.

IR (KBr): 1639 cm^{-1} (C=O) R_f: 0.55 (FM2)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 799/801/803$ (Br₂)

 $(M+2H)^{++} = 400/401/402 (Br₂)$

Analog wurden hergestellt (jeweils n=1):

							-			
Lfd. Nr.	RCO	R²	Α	NR³R⁴	n	% Aus- beute	MS	Rr	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
11	N8	AS1	A1	C1	1	70	ESI: (M+H)* = 758/60/62 (Br ₂)	0.43	FM2	(KBr): C=O 1656.8
12	N9	AS1	A1	C1	1	60	ESI: (M+H)* = 788/90/92 (Br ₂)	0.46	FM2	(KBr): C=O 1643.3
8	N5	AS1	Α1	C1	1	53.7	ESI: (M+H)* = 790/2/4 (Br ₂)	0.2	Methanol / Eisessig / Wasser = 9/1/1 (v/v/v)	(KBr): C=O 1641.3
15	N11	AS1	A1	C1	1	56	ESI: (M+H)' = 773/5/7 (Br ₂)	0.4	FM2	
6	N2	AS1	A1	C11	1	66.4	ESI: (M+H)* = 808/10/12 (Br ₂)	0.39	FM2	(KBr): C=O 1656. 8
7	N2	AS1	A1	C2	1	46.2	ESI: (M+H)* = 794/6/8 (Br ₂)	0.13	FM2	(KBr): C=O 1637 .5
13	N2	AS2	Α1	C1	1	84.7	ESI: (M+H)* = 666	0.46	FM2	(KBr): C=O 1641.3
13	N2	AS2	A1	C1	1	84.7		0.46	FM2	

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R$$
 z
 A
 NR^3R^4

1-[4-Amino-3,5-dibrom-N²-[N-[4-(2-chlorphenyl)-1-piperazinyl]-carbonyl]-D-phenylalanyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazinbis-(trifluoracetat)(Lfd. Nr. 61)

Zu einer Mischung aus 0.42 g (0.45 mmol) 1-[4-Amino-3,5-dibrom- N^2 -[N-[4-(2-chlorphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-N6-[(1.1-dimethylethoxy)carbonyl)-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin in 30 ml Methylenchlorid wurden 3 ml Trifluoressigsäure zugegeben. Das Reaktionsgemisch wurde 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend im Vakuum eingeengt. Der verbleibende Rückstand wurde mit Ether verrieben und der erhaltene beigefarbene amorphe Feststoff (0.43g; 37% der Theorie) abgenutscht.

IR (KBr): 1643, 1678 cm⁻¹ (C=O)

R_f: 0.6 (FM1)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 832/834/836/838$ (Br₂,Cl)

Analog wurden hergestellt:

Lfd. Nr.	RCO	z	R²	Α	NR3R4	n	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	File&mittel	IR [cm ⁻¹]
21	NS	N-H	AS1	A1	C4	1		65	ESI: (M+H)' = 828/30/32 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1635.5
22	N16	N-H	AS1	Α1	C1	1		98	ESI. (M+H) = 874/6/8 (Br ₂)	0 2	FM1	(KBr): C=0 1643.3, 1676
141	N61	N-H	AS1	Α1	C1	1		46	ESI: (M+H)" = 855/7/9 (Br ₂)	0 1	FM1	(KBr): C=0 1634_1705
142	N60	и-н	AS1	A1	C1	1		50	ESI. (M+H)* = 882/4/6 (Br ₂)	0.1	FM1	(KBr): C=0 1643; 1711
154	N66	N-H	AS1	A1	C1	1		60	ESI: (M+H)" = 868/70/72 (Br ₂)	0 1	FM1	(KBr) C=0 1645; 1653
197	N15	N-H	AS1	A1	СВ	1		21	ESI (M+H)* = 859/61/63 (Br ₂)	0.18	FM7	(KBr): C=O 1678; 1201.6; CF3 1180.4; 1134.1
198	N51	N-H	AS1	A1	C8	1		27	ESI: (M+H)* = 829/31/33 (Br ₂)	0.22	FM7	(KBr): C=O 1676. CN 2221 9: CF3 1203.5; 1180 4: 1132
218	N15	N-H	AS6	A1	C1	1		25.7	ESI: (M+H)" = 776/8 (Br)	0.45	FM1	(KBr) C=O 1695.3, 1635.5
287	N15	N-H	AS1	А8	C1	1		36.5	ESI. (M+H)" = 840/2/4 (Br ₂)	0.5	FM2	(KBr): C=O 1695.3, 1637.5
19	N15	и-н	AS1	A1	C1	1		44	ESI: (M+H)* = 854/6/8 (Br ₂)	0.43	FM2	(KBr): C=O 1695.3, 1637.5

									<u> </u>			
Lfd. Nr.	RCO	z	R²	Α	NR ³ R ⁴	n	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
14	N10	N-H	AS1	A1	C1	1		25.5	ESI. (M+H)" = 774/6/8 (Br ₂)	0 33	FM2	(KBr): C=0 1683 8
16	N12	И-Н	AS1	A1	C1	1		64 4	ESI: (M+H)" = 802/4/6 (Br ₂)	0.55	FM2	(KBr) C=O 1639.4
29	N22	N-H	AS1	A1	C1	1		912	ESI: (M+H)* = 867/69/71 (Br ₂)	0.5	FM2	(KBr): -NH- 3427.3, C=O 1643.3; 1678.0
30	N23	N-H	AS1	A1	C1	1		83.3	ESI. (M+H) = 833/5/7/9 (Br ₂ ,CI)	0.5	FM2	(KBr); C=O 1643.3; 1676.0
31	N24	N-H	AS1	A1	C1	1		100	ESI: (M+H)* = 843/5/7 (Br ₂)	0.51	FM2	(KBr): C=O 1645.2, 1676.0
63	N46	N-H	AS1	A1	C1	1		100	ESI: (M+H)* = 764/6/8 (Br ₂)	0.58	FM2	(KBr): C=O 1643 3; 1676 0
68	N15	N-H	AS1	A1	C6	1		80	ESI. (M+H) = 833/5/7 (Br ₂)	0 18	FM1	(KBr) C=O 1683.8
69	N15	N-H	AS1	A1	C5	1		74	ESI: (M+H)" = 854/6/8(Br ₂)	0.18	FM1	(KBr) C=0 1683.8,1639 4
70	N45	N-H	AS1	A1	C6	1		89	ESI: (M+H) = 897/9/901 (Br ₂)	02	FM1	(KBr) C=O 1695.3;1676 0
71	N16	N-H	AS1	A1	C5	1		82	ESI: (M+H) = 874/6/8 (B(2)	0.22	FM1	(KBr): C=O 1678.0; 1639.4
72	N15	N-H	AS5	A1	C1	1		97	ESI: (M+H) = 838/40/42 (Br ₂)	0 16/0 2	FM1	(KBr) C=O 1685.7, 1643.3
77	N45	N-H	AS5	A1	C1	1		66	ESI (M+H)* = 852/4/6 (Br ₂)	0.33/0.4	FM1	(KBr) C=0 1683.8:1645 2 NH3 3427.3
24	N18	N-H	AS1	A1	C1	1		94	ESI: (M+H)* = 775/7/9 (Br ₂)	0.11	FM1	(KBr): C=O 1676.0, 1643.3
25	N19	N-H	AS1	A1	C1	1		92	ESI. (M+H)* = 833/5/7 (Br ₂)	0.13	FM1	(KBr) C=0 1676.0, 1643.3
26	N20	N-H	AS1	A1	C1	1		98	EI. M = 762/4/6 (Br ₂)	0.11	FM1	(KBr): C=O 1676.0; 1643.3
27	N21	N-H	AS1	A1	C1	1		98	ESI. (M+H)* = 814/6/8 (Br ₂)	0.04	FM1	(KBr): C=O 1676 0; 1645 2
41	N34	N-H	AS1	A1	C1	1		97	ESI: (M+H) = 835/38/40/42 (Br ₃)	0.08	FM1	(KBr): C=O 1676.0 1643.3
42	N35	N-H	AS1	A1	C1	1		83	ESI. (M+H)* = 803/5/7(Br ₂)	0.09	FM1	(KBr): C=O 1676.0; 1643.3
43	N36	N-H	AS1	A1	C1	1		87	ESI. (M+H)* = 815/7/9 (Br ₂)	0.04	FM1	(KBr); C=O 1676.0; 1645.2
53	N42	N-H	AS1	A1	C1	1		89	ESI. (M+H)* = 805/7/9 (Br ₂)	0.11	FM1	(KBr) C=0 1676.0, 1634.3

								- 335				
Lfd. Nr.	RCO	z	R ²	А	NR3R	•	An- merkungen	% Aus	мѕ	R,	File&mittel	IR (cm ⁻¹)
54	N43	и-н	AS1	A1	C1	1		84	ESI: (M+H)* = 835/7/9/41 (Br ₃)	0.11	FM1	(KBr): C=O 1678,0; 1643.3
55	N44	N-H	AS1	A1	C1	1		95	ESI: (M+H)* = 796/8/800 (Br ₂)	0.07	FM1	(KBr); C=O 1676.0; 1643.3
67	N48	N-H	AS1	A1	C1	1		90	ESI: (M+H) [*] = 797/99/801 (Br ₂)	0.06	FM1	(KBr); C=O 1682.9; 1643.3
184	N77	N-H	AS1	A1	C4	1		88	ESI: (M+H)* = 855/7/9 (Br ₂)	0.11	FM1	(KBr): C=O 1637.5; 1676
248	N78	N-H	AS1	A1	C1	1		97	ESI: (M+H)* = 855/7/9 (Br ₂)	0.14	FM1	(KBr); C=O 1643.3; 1676 1772.5
181	N75	N-H	AS1	A1	C4	1		95	ESI: (M+H)* = 793/5/7 (Br ₂)	0.04	FM1	(KBr): C=O 1637.5, 1676
182	N76	N-H	AS1	A1	C4	1		93	ESI: (M+H)" = 793/5/7 (Br ₂)	0.04	FM1	(KBr): C=0 1637.5, 1678
183	N74	N-H	AS1	Α1	C4	1		91	ESI: (M+H) = 807/9/11 (Br ₂)	0.08	FM1	(KBr): C=O 1635.5; 1678
250	N15	и-н	AS1	A1	C18	1		98	ESI: (M+H)' = 885/7/9 (Br ₂)	0.14	FM1	(KBr) C=O 1633.6: 1680
251	N15	и-н	AS10	Α1	C4	1		84	ESI: (M+H)* = 837/39/41 (Br ₂)	0.27	FM1	(KBr): C=O 1635.5; 1693.4
252	N15	N-H	AS10	A1	C4	1		87	ESI: (M+H)* = 837/39/41 (Br ₂)	0.31	FM1	(KBr): C=O 1637.5, 1685.7
253	N15	N-H	AS10	A1	C1	1		82	ESI: (M+H)* = 838/40/42 (Br ₂)	0.18	FM1	(KBr): C=O 1690
255	N77	N-H	AS1	Α1	C1	1		94	ESI: (M+H)* = 856/8/60 (Br ₂)	0.08	FM1	(KBr): C=O 1645; 1676
256	N15	N-H	AS4	Α1	C18	1		74	ESI. (M+H)" = 884/6/B (Br ₂)	0.28	FM1	(KBr) C=O 1633.6, 1683.8
271	N81	N-H	AS4	A1	C8	1		76	ESI: (M+H)* = 874/6/8 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1674
280	N84	N-H	AS4	A1	C4	1		66	ESI: (M+H)* = 866/8/70 (Br ₂)	0.26	FM1	(KBr): C=O 1635.5, 1685.7
	N15	N-H	AS1	A1	C1	0		98	ESI. (M+H)* = 840/2/4 (Br ₂)	0.2	ButOH/ AcOH/ H2O = 4/1/1 (v/v/v)	(KBr): C=O 1643; 1680
179	N73	N-H	AS1	A1	C4	1		86	ESI (M+H)* = 779/81/83 (Br ₂)	0 03	FM1	(KBr): C=0 1642.8; 1676
	N66	N-H	AS4	AO		1		75	ESI: (M+H) = 744/6/8 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1620/1666
516	N66	N-H	AS1	A1	C1	1	Isomeres zu Lfd. Nr. (154)	82		0 1	FM1	
517	N66	N-H	AS1	Α1	C1	1	Isomeres zu Lfd. Nr. (154)	80		0.1	FM1	
518	N66	N-H	AS1	A1	C1	1	Isomeres zu Lfd. Nr. (154)	89		0.1	FM1	

- 336 -

Lfd. Nr.	RCO	z	R²	А	NR³R⁴	n	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R _f	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
521	N66	N-H	AS4	A0	C17	1	THF/DMF	75	ESI. (M+H)' = 744/6/8 (Br ₂)	0 15	FM1	(KBr) C=0 1666/1620
522	N66	N-H	AS1	ΑO	C17	1	THF/DMF	100	ESI: (M+H)* = 745/7/9 (Br ₂)	0.15	FM1	(KBr) C=0 1624/1655
643	N66	CH ₂	AS21	ΑO	C17	1		53	ESI: (M+H)' = 640	0.35	FM1	(KBr): C=0 1635/1668
	N66	CH₂	AS2	ΑO	C17	1		100	El. M* = 621	0.35	FM1	(KBr): C=0 1670

Beispiel 7

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} R^{2} R^{2} \times R^{3}R^{4}$$

1-[N²-[N-[[[(2-Methoxyphenyl)methyl]amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D.L-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin

Die Mischung aus 910 mg (1.0 mmol) 1-[N²-[N-[[[2-(2-Methoxy-phenyl)methyl] amino]carbonyl]-3,5-dibrom-D,L-tyrosyl]-N⁶[(phenylmethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin,
50 ml Eisessig, 25 ml einer 33proz. Lösung von Bromwasserstoff
in Eisessig und 2 ml Anisol wurde bei Raumtemperatur über Nacht
gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde in Diethylether eingerührt
und der entstandene klebrige Niederschlag abgenutscht. Das rohe
Produkt wurde säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol/
konz. wässeriges Ammoniak = 8/2/0.2 (v/v/v)) gereinigt. Man
erhielt 0.37 q (48 % der Theorie) eines amorphen Feststoffes.

IR (KBr): 1630 cm^{-1} (C=O)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 774/776/778 (Br_2)$

 $(M+2H)^{++} = 387.7/388.7/389.7 (Br₂)$

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

Lfd. Nr.	RCO	R²	Α	NR ³ R ⁴	% Aus- beute	MS	R _r	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
1	N1	AS1	A1	C1	46.9	ESI: (M+H)" = 788/90/92 (Br ₂)	0.36	FM1	(KBr): C=O 1627.8
2	N2	AS1	A1	C1	100	ESI: (M+H)" = 788/90/92 (Br ₂)	0.48	FM2	(KBr): C=O 1641.3; NH, NH* 3419.6
4	N4	AS1	Α1	C1	2.8	ESI: (M+H)' = 818/20/22 (Br ₂)	0.52	FM2	

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} N \xrightarrow{(f_n^R)^2} A \times NR^3R^4$$

 $1 - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [N - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - 3, 5 - dibrom - D - tyrosy1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 1 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorpheny1) - 0 - oxobuty1] - [N^2 - [4 - (4 - Fluorph$ $N^6 - [(1.1-dimethylethoxy) carbonyl] - L-lysyl] - 4 - (4-pyridinyl)$ piperazin Zu der Lösung von 0.18 g (0.001 mol) 4-(4-Fluorphenvl)-butansäure in einem Gemisch aus 4 ml Dimethylformamid und 10 ml Tetrahydrofuran wurde unter Rühren eine Mischung aus 0.71 g (0.001 mol) 1-[N2-(3.5-Dibrom-D-tyrosyl)-N6-[(phenylmethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin, 0.32 g (0.001 mol) TBTU und 0.13g (0.001 mol) DIEA gegeben und die Mischung in einer Stickstoffatmosphäre 2 Tage gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde dann im Vakuum eingeengt und der verbleibende Rückstand in Dichlormethan aufgenommen. Die organische Phase wurde mit 20proz. wässeriger Zitronensäurelösung und anschließend mit 10proz. wässeriger Natriumhydrogencarbonatlösung ausgeschüttelt, über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und im Vakuum eingeengt. Nach Verrühren des Rückstandes mit Äther verblieben 0.68 g (77% der Theorie) des gesuchten Produktes als amorpher Rückstand

IR (KBr): 1641, 1676 cm⁻¹ (C=O) R_f: 0.65 (FM2) ESI-MS: $(M+H)^+ = 875/877/879 (Br_2)$

 $(M+H+Na)^{++} = 449/450/451 (Br₂)$

Analog wurden hergestellt (jeweils n = 1):

Lfd. Nr.	RCO	R²	Α	NR³R⁴	An- merkungen	% Aus- beute	MS	R _f	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]
123	N62	AS1	ΑD	C1	DMF/THF als Lösemittel	20	ESI: (M+H)* = 725/7/9 (Br ₂)	0.3	FM 1	(KBr): C=0 1641.3; 1691.5
124	N63	AS1	ΑO	C1	DMF/THF als Lösemittel	53	ESI: (M+H)* = 725/7/9 (Br ₂)	0.2	FM 1	(KBr): C=0 1641.3; 1691.5
322	N63	AS1	Α0	C8	DMF/THF als Losemittel	19	EI: M* = 729/31/33 (Br ₂)	0.3	FM 1	(KBr): C=0 1629.8; 1695.3
	N11	AS1	А3	C1		46	ESI: (M+H)* = 873/5/7 (Br ₂)			(KBr): C=O 1625.9; 1645.2
	N18	AS1	А3	C1	THF/DMF als Lösemittel	77	ESI: (M+H)* = 875/7/9 (Br ₂)	0.78	FM7	(KBr): C=O 1641.3
	N20	AS1	А3	C1	THF/DMF als Lösemittel	88	ESI: (M+H)* = 863/5/7 (Br ₂)	0.67	FM7	(KBr): C=O 1643.3
	N21	AS1	А3	C1	THF/DMF als Lösemittel	78	ESI: (M+H) = 917/6/8 (Br ₂)	0.47	FM7	(KBr): C=O 1643.3
	N46	AS1	А3	C1	THF/DMF als Losemittel	80	ESI: (M+H)" = 905/7/9 (Br ₂)	0.65	FM7	(KBr): C=O 1643.3
	N43	AS1	А3	C1	THF/DMF als Losemittel	75		0.75	FM7	(KBr): C=O 1645.2
	N44	AS1	АЗ	C1	THF/DMF als Losemittei	79	ESI: (M+H) = 896/98/900 (Br ₂)	0.65	FM7	(KBr): C=O 1629.8

Beispiel 9

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

1-[N²-[N-[[((3-Methoxyphenyl)ethyl)amino]carbonyl]-3,5-dichlor-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazinbis-(trifluorace-tat_(Lfd. Nr. 20)

Zu einer auf -10 °C gekühlten Suspension von 0.33 g (2 mmol) CDT und 1 ml Triethylamin in ca. 30 ml Tetrahydrofuran wurde unter Rühren die Lösung von 1.0 g (1.6 mmol) 1-[N2(-3.5-Dichlor-D-tyrosyl]-N6-[(1.1-dimethylethoxy)carbonyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin in 50 ml Tetrahydrofuran innerhalb yon 60 Minuten zugetropft. Das Reaktionsgemisch wurde 1 Stunde bei 0 °C, anschließend 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, mit einer Tetrahydrofuran-Lösung von 0.24 g (1.6 mmol) (3-Methoxyphenyl)-ethanamin versetzt, 3 Stunden unter Rückfluß gekocht und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach Entfernen des Lösemittels im Vakuum wurde der Rückstand säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: FM1) gereinigt. Die so erhaltene Zwischenverbindung wurde in einer Mischung aus 5 ml Trifluoressigsäure und 80 ml Dichlormethan über Nacht gerührt, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand mit Äther verrieben. Man erhielt 709 mg (43% der Theorie) der gewünschten Verbindung als amorphen Feststoff.

```
IR (KBr): 1643, 1676 cm<sup>-1</sup> (C=0) R_{\Xi}\colon \quad 0.41\,(FM2) ESI-MS: (M+H) + = 700/702/704 (Br<sub>2</sub>) (M+2H)^{++} = 350.7/351.7/352.7 \, (Br<sub>2</sub>)
```

Entsprechend wurden hergestellt (jeweils n = 1):

Lfd. Nr.	RCO	R ²	Α	NR3R4	Anmerkungen	% Aus- beute	MS	R,	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]		
23	N17	AS1	A1	C1	NEt ₃ als Base	55	ESI: (M+H)* = 798/800/802 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1643.3; 1676		
47	N39	AS1	A1	C1	NEt ₃ als Base	69.4	ESI: (M+H)* = 676/78/80 (Br ₂)	0.1	FM1	(KBr): C=0 1645.2; 1676		
50	N64	AS1	A1	C1	NEt ₃ als Base	76	ESI: (M+H)* = 828/830/832 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1643.3; 1678		
51	N40	AS1	A1	C1	NEt ₃ als Base: Dehydratisierung	79.7	ESI: (M+H)* = 826/828/30 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1643.3; 1678		
52	N41	AS1	A1	C1	NEt ₃ als Base; Dehydratisierung	21.8	ESI: (M+H)* = 826/828/30 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1645.2; 1679.9		
56	N16	AS1	A1	C4	NEt ₃ als Base	5	ESI: (M+H)* = 873/75/77 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1637.5: 1676		
57	N45	AS1	Α1	C4	NEt ₃ als Base	32	ESI: (M+H)* = 867/9/71 (Br ₂)	0.2	FM1	(KBr): C=0 1635.5; 1678		
66	N47	AS1	Α1	C4	NEt ₃ als Base	28.4	ESI: (M+H)' = 764/6/8 (Br ₂)	0.1	FM1	(KBr): C=0 1635.5; 1676		
46	N38	AS1	A1	C1	NEt ₃ als Base	86	ESI: (M+H)* = 826/28/30 (Br ₂)	0.35	FM1	(KBr): C=0 1645.2; 1684		
232	N66	AS4	A1	C8		69	ESI: (M+H)" = 872/4/6 (Br ₂)	0.33	FM1	(KBr): C=0 1645		
233	N66	AS4	A1	C1	THF / DMF als Lösemittel	16	ESI: (M+H)* = 867/69/71 (Br ₂)	0.32	FM1	(KBr): C=0 1653		
234	N66	AS4	A1	C4		68	ESI: (M+H)* = 867/69/71 (Br ₂)	0.42	FM1	(KBr): C=0 1645		
235	N66	AS1	A1	C8		26	ESI: (M+H)* = 873/5/7 (Br ₂)	0.27	FM1	(KBr): C=0 1645		
236	N71	AS1	A1	C1		30	ESI: (M+H)" = 880/2/4 (Br ₂)	0.22	FM1	(KBr): C=0 1636; 1678		
237	N71	AS4	A1	C8		28	ESI: (M+H)* = 884/6/8 (Br2)	0.25	FM1			
238	N71	AS4	A1	C1		20	ESI: (M+H)* = 879/81/83 (Br ₂)	0.3	FM1	(KBr): C=0 1641; 1682		

Lfd. Nr.	RCO	R²	А	NR³R⁴	Anmerkungen	% Aus- beute	MS	Rr	Fließ- mittel	IR [cm ⁻¹]			
18	N14	AS1	A1	C1	Abspaltung der Boc- Schutzgruppe mit methanolischer HCI- Lösung	26.3	ESI: (M+H)* = 813/5/7 (Br ₂)	0.55	FM2	(KBr): C=O 1641.3; 1716.5			
17	N13	AS1	A1	C1	Abspaltung der Boc- Schutzgruppe mit methanolischer HCI- Lösung	55.2	ESI: (M+H)* = 799/801/803 (Br ₂)	0.55	FM2	(KBr): C=O 1639.4			
9	N6	AS1	A1	C1	Abspaltung der Boc- Schutzgruppe mit methanolischer HCI- Lösung	41.3	ESI: (M+H)* = 829/31/33 (Br ₂)	0.44	FM2	(KBr): C=O 1639.4			
10	N7	AS1	A1	C1	Abspaltung der Boc- Schutzgruppe mit methanolischer HCI- Lösung	57.6	ESI: (M+H)* = 829/31/33 (Br ₂)	0.32	FM2	(KBr): C=O 1639.4			
20	N2	AS3	A1	C1		43	ESI: (M+H)* = 700/2/4 (Br ₂)	0.41	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1676.0			
283	N102	AS4	А3	C4	NEt ₃ als Base	65	ESI: (M+H)* = 864/6/8 (Br ₂)	0.24	FM1	(KBr): C=O 1637.5, 1676			

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$\begin{array}{c|c}
O & & \\
N & & \\
H & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
A \\
NR^3R^4
\end{array}$$

1-[N²-[N-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin-tris-(trifluoracetat)(Lfd. Nr. 74)

Zu der Lösung von 0.35 g (2.1 mmol) CDT in 50 ml Tetrahydrofuran gab man unter Kühlung (0 °C) und Rühren 1.0 g (1.4 mmol) $1 \cdot [N^2 - (3.5 - \text{Dibrom-D-tyrosyl}) - N^6 - [(1.1 - \text{dimethylethoxy}) \, \text{carbonyl}] - L-lysyl] - 4 - (4 - pyridinyl) - piperazin und rührte 30 Minuten bei °C und weitere 30 Minuten bei Raumtemperatur. Nach Zugabe von 0.47 g (1.75 mmol) <math>1 \cdot (2.3 - \text{Dichlorphenyl})$ piperazin-hydrochlorid und 0.25 ml Triethylamin wurde das Reaktionsgemisch 5 Stunden unter Rückfluß gekocht und nach dem Erkalten mit 70 ml gesättigter wässeriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt. Die organische Phase wurde abgetrennt, die wässerige Phase zweimal

WO 98/11128 PCT/EP97/04862 - 342 -

mit je 50 ml Tetrahydrofuran ausgeschüttelt. Die vereinigten organischen Phasen wurde mit gesättigter wässeriger Kochsalz-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Äther verrieben, abgenutscht und anschließend 2 Stunden mit einer Mischung aus 50ml Dichlormethan und 5 ml Trifluoressigsäure gerührt. Nach Einengen des Reaktionsgemisches im Vakuum und Verreiben des Rückstandes mit Äther verblieben 0.8 g (47% der Theorie) eines amorphen Feststoffes.

```
IR (KBr): 1643.3, 1676 cm^{-1} (C=0) R<sub>f</sub>: 0.78 (FM7) ESI-MS: (M+H)^{+} = 867/869/871/873/875 (Br<sub>2</sub>, Cl<sub>2</sub>) (M+2H)^{++} = 434/435/436/437 (Br<sub>2</sub>, Cl<sub>2</sub>)
```

Entsprechend wurden hergestellt (jeweils n = 1):

Lfd % Aus-									
Nr.	RCO	R ²	Α	NR³R⁴	beute	MS	R,	Fließmittel	
36	N29	AS1	A1	C1	17.3	ESI: (M+H)* = 889/91/93 (Br ₂)	0.35	MeOH/NH4 OH = 9/1 (v/v)	(KBr): C=O 1643.3; 1674.1
208	N15	AS1	A1	C1	53.5	ESI: (M+H)* = 854/6/8 (Br ₂)	0.43	FM2	(KBr): C=O 1691.5; 1635.5
209	N15	AS1	A1	C1	47.7	ESI: (M+H)* = 854/6/8 (Br ₂)	0.55	FM2	(KBr): C=O 1695.3; 1637.5
210	N15	AS1	A1	C1	28	ESI : (M+H)* = 854/6/8 (Br ₂)	0.48	FM2	(KBr): C≃O 1689.5; 1639.4
75	N50	AS1	A1	C1	16.5	ESI : (M+H)* = 867/69/71/73/75 (Br ₂ ,Cl ₂)	0.63	F M 2	(KBr): C=O 1643.3; 1676.0;
74	N49	AS1	A1	C1	47	ESI : (M+H)* = 867/69/71/73/75 (Br ₂ ,Cl ₂)	0.65	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1676.0
76	N51	AS1	A1	C1	13.4	ESI : (M+H)* = 824/6/8 (Br ₂)	0.58	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1676.0; CN 2219.9
79	N52	AS1	A1	C1	11.4	ESI: (M+H)* = 901/3/5/7 (Br ₂ , CI)	0.59	FM2	(KBr): C=O 1645.2; 1676.3
45	N37	AS1	A1	C1	43	ESI: (M+H)* = 784/6/8 (Br ₂)	0.6	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1678.0
39	N32	AS1	A1	C1	48.3	ESI : (M+H)* = 795/7/9 (Br ₂)	0.57	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1678.0
38	N31	AS1	A1	C1	54.1	ESI: (M+H)* = 844/6/8 (Br ₂)	0.6	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1678.0; NO2 1543.0
37	N30	AS1	A1	C1	61.6	ESI: (M+H)* = 813/5/7 (Br ₂)	0.6	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1676.0
35	N28	AS1	A1	C1	74.8	ESI: (M+H)* = 800/2/4 (Br ₂)	0.55	FM2	(KBr): C≃O 1639.4;
34	N27	AS1	A1	C1	36.8	ESI: (M+H)* = 800/2/4 (Br ₂)	0.43	FM2	(KBr): C=O 1641.3; 1714.6; NH+ 3409.9
32	N25	AS1	A1	C1	50,0	ESI: (M+H)* = 737/39/41 (Br ₂)	0.44	FM2	(KBr): C=O 1645.2; 1678.3
33	N26	AS1	A1	C1	42	ESI: (M+H)* = 767/69/71 (Br ₂)	0.33	FM2	(KBr): C=O 1676.0
40	N33	AS1	A1	C1	14.5	ESI: (M+H)* = 802/4/6 (Br ₂)	0.58	FM2	(KBr): C=O 1643.3; 1676.0

Lfd.	RCO	R ²	А	NR3R4	% Aus-	MS	R,	Fließmittel	IR [cm ⁻¹]
Nr. 28	N6	AS3	A1	C1	67.2	ESI : (M+H)* = 741/3/5 (Cl ₂)	0.43	FM2	(KBr): C=O 1641.3; 1716.5
64	N23	AS1	A1	C4	39	ESI: (M+H)* = 832/4/6/8 (Br ₂ ,Cl)	0.68	FM2	(KBr): C=O 1627.8; 1678.0
65	N15	AS1	A1.	C4	41	ESI: (M+H)* = 853/5/7 (Br ₂)	0.61	FM2	(KBr): C=O 1631.7; 1695.3
365	N111	AS1	A1	C1	36.9	ESI: (M+H)* = 839/41/43 (Br2)	0.09	FM1	(KBr): C=0 1626/1676

1-[N2-[N-[[[2-(2,5-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]carbonyl]-3,5 dibrom-D,L-tyrosyl]-L-lysyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin (Lfd. Nr. 3)

Die Mischung aus 0.8 g (0.84 mmol) 1-[N²-[N-[[[2-(2,5-Dimeth-oxypheny1)ethy1]amino]carbony1]-3,5-dibrom-D-tyrosy1]-N⁶[(phenylmethoxy)carbony1]-L-lysy1]-4-(4-pyridiny1)-piperazin,
50 ml Eisessig, 25 ml einer 33proz. Lösung von Bromwasserstoff
in Eisessig und 2 ml Anisol wurde 12 Stunden bei Raumtemperatur
gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde in Diethylether eingerührt
und der entstandene Niederschlag abgenutscht. Der feste Rückstand wurde säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, MachereyNagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol/konz.
wässeriges Ammoniak = 8/2/0.2 (v/v/v)) gereinigt. Man erhielt
0.3 g (44 % der Theorie) des gesuchten Produkts als amorphe
Festsubstanz.

IR (KBr): 1643.3 cm⁻¹ (C=O)

 $R_{\rm f}\colon$ 0.17 (Essigester/Methanol/konz. wässeriges Ammoniak = 6/4/1)

ESI-MS: $(M+H)^+$ = 818/820/822 (Br_2)

 $(M+2H)^{++} = 409.5/410.5/411.5 (Br₂)$

 $1-[N^2-[3,5-Dibrom-N-[[[2-(3-methoxyphenyl)ethyl]amino]carbo-nyl]-D-tyrosyl]-L-arginyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin-bis-(tri-fluoracetat)(Lfd. Nr. 4)$

Die gerührte Mischung aus 20 ml Trifluoressigsäure, 1.3 ml Anisol und 0.9 ml Ethandithiol wurde unter Eiskühlung mit 2.1 g (1.9 mmol) festem $1 \cdot [N^2 - [3,5-Dibrom-N-[[[2-(3-methoxyphenyl)-ethyl]amino]carbonyl]-D-tyrosyl]-<math>N^G \cdot (2,2,5,7,8$ -pentamethyl-chroman-6-sulfonyl)-L-arginyl]-4-(4-pyridinyl)-piperazin versetzt und weitere 45 Minuten unter Eiskühlung, danach 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der entstandene Niederschlag wurde abgenutscht und verworfen, das Filtrat im Vakuum eingeengt, der verbliebene Rückstand mit Toluol versetzt und nochmals im Vakuum eingedampft. Der so erhaltene feste Rückstand wurde mit einer Mischung aus Diethylether und Aceton verrieben und der entstehende weiße Feststoff abgenutscht und getrocknet. Man erhielt 1.7 g (65% der Theorie) der gesuchten Titelverbindung.

IR (KBr): 1674, 1645 cm $^{-1}$ (C=O) R_f : 0.15 (FM: BuOH/AcOH/H₂O 4/1/1 (v/v/v))

ESI-MS: $(M+H)^+ = 816/818/820 (Br_2)$

 $(M+2H)^{++} = 408.6/409.6/410.6 (Br₂)$

Beispiel 13

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O \xrightarrow{Q \xrightarrow{R^2}} NR^3R^4}$$

(R,S)-1-[2-(4-Amino-3,5-dibrombenzoyl)-4-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-4-oxobutyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 291)

Die Mischung aus 0.97 g (1.8 mmol) (R,S)-4-Amino-3,5-dibrom- γ -oxo- β -[[4-(4-pyridinyl)-1-piperidinyl]methyl]-benzenbutansäure,

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

0.48g (1.8 mmol) 4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-pi-peridin, 2 ml Triethylamin, 0.58 g (1.8 mmol) TBTU, 0.24 g (1.8 mmol) HOBT, 25 ml THF und 25 ml DMF wurde 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingengt, der Rückstand in einer Mischung aus Essigsäureethylester und Methanol (95/5 (v/v)) aufgenommen und mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wurde getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde säulenchromatographisch (MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Essigester/Methanol = 9/1 (v/v); anschließend MN-Kieselgel 60, Macherey-Nagel, 70-230 mesh ASTM, Fließmittel: Methylenchlorid/Ethanol = 9/1 (v/v)) gereinigt. Man erhielt 0.2 g (15% der Theorie) des gesuchten Produkts als weiße amorphe Festsubstanz.

IR (KBr): 1668.3 cm⁻¹ (C=O)

R_f: 0.5 (FM2)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 737/739/741 (Br_2)$

 $(M+Na)^+ = 759/761/763 (Br_2)$

Analog wurden hergestellt:

Lfd. Nr.	RCO	R²	NR3R4	% Aus- beute	MS	Rf	Fließmittel	IR [cm-1]
291	N66	AS4	; i C4	15	ESI: (M+H)' = 737/39/41 (Br ₂)	0.36	CH₂Cl₂/ EIOH	(KBr): C=0 1668
296	N66	AS4	C8	14	ESI: (M+H)* = 743/5/7 (Br ₂)	0.66	FM1	(KBr): C=0 1668
302	N71	AS4	C8	19	ESI: (M+H)* = 755/7/9 (Br ₂)	0.54	FM1	(KBr): C=0 1682

- 347 -

Beispiel 14

```
1-[4-Amino-N-[[4-[7-(aminocarbony1)-3,4-dihydro-2(1H)-oxo-
chinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phe-
nylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 312)
```

Entsprechend wurden erhalten:

Aus 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-oxochinazolin-7-carbon-săuremethylester, 1-[4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]- 4-(1-piperidinyl)-piperidin und CDT in einer Ausbeute von 30.3 % der Theorie das $1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(meth-oxycarbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yll-1-piperidinyllcarbonyll-D-phenylalanyll-4-(1-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 304) vom <math>R_f=0.75$ (FM1).

```
IR(KBr): 1720.4, 1668.3, 1620.1 cm<sup>-1</sup> (C=O)

ESI-MS: (M+H)^+ = 802/804/806 (Br_2)

(M+Na)^+ = 824/826/828 (Br_2)
```

Aus 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-oxochinazolin-7-carbonsäuremethylester, 1-(3,5-Dibrom-D-tyrosyl)-4-(1-piperidinyl)-piperidin und CDT in einer Ausbeute von 35 % der Theorie das 1-(3,5-Dibrom-N-[[4-[7-(methoxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-exochinazolin-3-vll-1-piperidinyll-arbonyll-D-tyrosyll-4-(1-piperidinyll-piperidinyll-piperidinyll-0.54 (Fließmittel:

```
- 348 -
Dichlormethan/ Cyclohexan/ Methanol/ konz. Ammoniak =
7/1.5/1.5/0.2 (v/v/v/v).
IR(KBr): 1720.4, 1668.3, 1627.8 cm<sup>-1</sup> (C=O)
ESI-MS: (M+H)^+ = 803/805/807 (Br_2)
          (M+Na)^{+} = 825/827/829 (Br_{2})
Aus 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-oxochinazolin-7-car-
bonsauremethylester, 1-(3,5-Dibrom-D-tyrosyl)-4-(4-pyridinyl)-
piperidin und CDT in einer Ausbeute von 45 % der Theorie das 1-
[3,5-Dibrom-N-[[4-[?-(methoxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-
oxochinazolin-3-vl]-1-piperidinyl]carbonvl]-D-tyrosvl]-4-(4-
pyridinyl) -piperidin (Lfd. Nr. 420) vom Rr 0.56 (FM1).
IR(KBr): 1718.5. 1664.5. 1624.0 cm<sup>-1</sup> (C=O)
ESI-MS: (M+H)^+ = 797/799/801 (Br_2)
          (M+Na)^{+} = 819/821/823 (Br<sub>2</sub>)
b) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxy-
carbonyl) -2(1H) -oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-
D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 309)
Hergestellt analog Beispiel A37) aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-
[[4-[3,4-dihydro-7-(methoxycarbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-
1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-
piperidin durch Verseifung mit Lithiumhydroxid in einer Aus-
beute von 95 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom Rf
0.25 (Fließmittel: Dichlormethan/ Methanol/ konz. Ammoniak =
7.5/2.5/0.5 (v/v/v).
IR(KBr): 1666.4, 1614.3 cm<sup>-1</sup> (C=O)
```

Entsprechend wurden erhalten:

ESI-MS: $(M-H)^{-} = 780/782/784 (Br₂)$

Aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(methoxycarbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin in einer Ausbeute von 60.2 % der Theorie das 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxycarbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 306) vom Rf 0.15 (FMI).

```
IR(KBr): 1635.5 \text{ cm}^{-1}, breit (C=0)
ESI-MS: (M+H)^+ = 788/790/792 \text{ (Br}_2)
(M+Na)^+ = 810/812/814 \text{ (Br}_2)
```

Aus 1-{3,5-Dibrom-N-[[4-{7-(methoxycarbony1)-3,4-dihydro-2(1H)-0xochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin in einer Ausbeute von 62 % der Theorie das 1-{3,5-Dibrom-N-[[4-{17-(hydroxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-0xochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 423) vom R_f 0.03 (Fließmittel: Dichlormethan/ Cyclohexan/ Methanol/ konz. Ammoniak = 7/1.5/1.5/0.2 (v/v/v/v)).

LR(KBr) - 1635 5 cm⁻¹ breit (C=0)

IR(KBr): 1635.5 cm^{-1} , breit (C=O) ESI-MS: $(M+H)^+ = 789/791/793 \text{ (Br}_2)$

Aus 1-{3,5-Dibrom-N-{{4-(1,3-dihydro-5-(methoxycarbonyl)-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl}-4-(4-pyridinyl)-piperidin in einer Ausbeute von 80 % der Theorie das 1-{3,5-Dibrom-N-{{4-(1,3-dihydro-5-(hydroxycarbonyl)-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl!-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 151). Parblose, amorphe Substanz

IR(KBr): 1701.1, 1625.9 cm⁻¹ (C=O) ESI-MS: $(M+H)^+ = 767/769/771$ (Br₂) $(M+2H)^{++} = 383/384/385$ (Br₂)

Aus 1-{3,5-Dibrom-N-[{4-{7-(methoxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-0xochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-arbonyl]-D-tyrosyl]-4-{4-yridinyl}-piperidin in einer Ausbeute von 82 % der Theorie das $1-{(3.5-Dibrom-N-{14-17-(hydroxycarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-0xochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-arbonyl]-D-tyrosyl]-4-{4-pyridinyl}-piperidin} (Lfd. Nr. 421) vom <math>R_f$ 0.03 (FM1).

Farblose, amorphe Substanz.

IR(KBr): 1625 breit cm⁻¹ (C=0) ESI-MS: (M+H)⁺ = 783/785/787 (Br₂) (M+Na)⁺ = 805/807/809 (Br₂) - **3**50 -

c) 1-[4-Amino-N-[[4-[7-(aminocarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Id. Nr. 312)
Hergestellt analog Beispiel 1 aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxycarbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin und Ammoniumcarbonat in Gegenwart von TETU in einer Ausbeute von 40.6 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom R_f 0.8 (Fließmittel: Dichlormethan/ Methanol/ konz. Ammoniak = 7.5/2.5/0.5 (v/v/v).

```
IR(KBr): 1670.3, 1616.3 cm^{-1} (C=O)
ESI-MS: (M+H)^{+} = 781/783/785 (Br<sub>2</sub>)
(M+Na)^{+} = 803/805/807 (Br<sub>2</sub>)
```

Entsprechend wurden erhalten:

Aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxy-carbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin und Ethanolamin in einer Ausbeute von 34.6 % der Theorie das 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[7-(2-hydroxyethylaminocarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 313) vom $R_f=0.7$ (FlieSmittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 7.5/2.5/0.5 v/v/v).

Aus 1-{4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-[3,4-dihydro-7-(hydroxycarbonyl)-2(1H)-oxochinazolin-3-yl}-1-piperidinyl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin und 1-Methylpiperazin in einer Ausbeute von 44.9 % der Theorie das $\frac{1-(4-Amino-3.5-di-brom-N-[4-[7-[(4-methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-3.4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-Diperidin (Lfd. Nr. 430) vom <math>R_f=0.28$

8/1.5/0.3 v/v/v).

```
IR(KBr): 1618.2 cm-1 (C=O)
ESI-MS: (M+H)^{+} = 864/866/868 (Br_{2})
                    = 886/888/890 (Br<sub>2</sub>)
           (M+Na) +
           (M+2H)^{++} = 432/433/434.7 (Br<sub>2</sub>)
Aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxy-
carbonyl) -2(1H) -oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-
D-phenylalanyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin und Methylammonium-
chlorid in einer Ausbeute von 37 % der Theorie das 1-[4-Amino-
3.5-dibrom-N-[[4-[7-(methylaminocarbonyl)-3.4-dihydro-2(1H)-
oxochinazolin-3-vl]-1-piperidinvl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-
(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 424) vom R_f = 0.49 (FM1).
IR(KBr): 1662.5. 1622 cm<sup>-1</sup> (C=O)
          (M+H)^+ = 795/797/799 (Br_2)
ESI-MS:
          (M+Na)^+ = 817/819/821 (Br<sub>2</sub>)
Aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxycar-
bonyl) - 2(1H) - oxochinazolin-3-yl] - 1-piperidinyl] carbonyl] -
D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin und Ammonium-
carbonat in einer Ausbeute von 12 % der Theorie das 1-[4-Amino-
N-[[4-[7-(aminocarbonyl)-3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-
1-piperidinyl]carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-pipe-
ridinyl) - piperidin (Lfd. Nr. 310) vom Rf = 0.7 (Fließmittel:
Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 7.5/2.5/0.5 (v/v/v)
IR(KBr): 1670.3. 1618.2 cm<sup>-1</sup> (C=O)
ESI-MS: (M+H)^{+} = 787/789/791 (Br<sub>2</sub>)
Aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-7-(hydroxycar-
bonyl) -2(1H) -oxochinazolin-3-yl] -1-piperidinyl] carbonyl] -
D-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin und Ethanolamin in
einer Ausbeute von 11.4 % der Theorie das 1-[4-Amino-3,5-di-
brom-N-[[4-[7-(2-hydroxyethylaminocarbonyl]-3,4-dihydro-2(1H)-
oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-
(1-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 311) vom Rf = 0.65 (Fließ-
mittel: Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak = 7.5/2.5/0.5
(v/v/v).
```

- 352 -

```
IR(KBr): 1660.6, 1620.1 cm (C=O)
          (M+H)^{+} = 831/833/835 (Br_2)
ESI-MS:
          (M+2H)^{++} = 416/417/418 (Br_2)
           (M+H+Na)^{++} = 427/428/429 (Br<sub>2</sub>)
```

Beispiel 15

4-(1-Acetyl-4-piperidinyl)-1-[4-amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-Dphenylalanyl]-piperidin (Lfd. Nr. 372)

a) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyll-piperidin Das Gemisch aus 5.60 g (0.01 mol) 4-Amino-3.5-dibrom-N2-(9fluorenylmethoxycarbonyl) -D-phenylalanin, 1.35 g (0.01 mol) HOBt, 3.21 q (0.01 mol) TBTU, 1.29 q (0.01 mol) DIEA, 2.68 q (0.01 mol) 4-[1-(1.1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]piperidin und 150 ml Tetrahydrofuran wurde 2 Stunden bei Zimmertemperatur gerührt. Nach vollständiger Umsetzung gab man 20 ml Diethylamin zu und rührte weitere 18 Stunden bei Zimmertemperatur. Die Reaktionsmischung wurde im Vakuum eingedampft, der Rückstand in 200 ml Dichlormethan aufgenommen und nacheinander mit je 100 ml gesättigter Natriumchlorid-Lösung und gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Das nach Entfernen des Lösemittels verbleibende rötliche Öl wurde an Kieselgel (30 -60 μm) unter Verwendung von anfangs Dichlormethan, dann FM4 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Man erhielt die Titelverbindung in Form einer farblosen, amorphen Substanz und in einer Ausbeute von 4.31 g (73.3 % der Theorie). IR(KBr): 1687.6 cm⁻¹ (C=O)

 $MS: M^{+} = 586/588/590 (Br_{2})$

b) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(1,1dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyll-piperidin Hergestellt analog Beispiel 4 aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-pi-

```
peridin, CDT und 3,4-Dihydro-3-(4-piperidinyl)-2(1H)-chinazolinon in quantitativer Ausbeute. Farblose, amorphe Substanz. IR(KBr): 1676~\rm cm^{-1}~(C=O) MS: (M+H)^+ = 844/846/848~(Br_2) (M+Na)^+ = 866/868/870~(Br_2)
```

c) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 521)

Hergestellt analog Beispiel Alb), jedoch unter Verwendung von Natronlauge an Stelle von Ammoniak, aus 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-4-piperidinyl]-piperidinyl]-piperidinyl]-piperidinyl]-piperidinyl]-piperidinyl]-piperidin durch Behandlung mit Trifluoressigsäure in einer Ausbeute von 75 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz.

```
IR(KBr): 1666.4, 1620.1 cm<sup>-1</sup> (C=0)
MS: (M+H)^+ = 744/746/748 (Br<sub>2</sub>)
(M+2H)^{--} = 372/373/374.5 (Br<sub>2</sub>)
```

d) 4-(1-Acetyl-4-piperidinyl)-1-[4-amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-piperidin (Lfd. Nr. 372)

Die Lösung von 0.372 g (0.499 mmol) 1-{4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-l-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin und 0.07 g (5.5 mmol) DIEA in 50 ml Dichlormethan wurde unter äußerer Kühlung mit Eiswasser tropfenweise mit 0.043 g (5.48 mmol) Acetylchlorid versetzt und anschließend 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand mit Wasser verrührt und filtriert. Der Filterrückstand wurde im Vakuum getrocknet und an Kieselgel (30-60 μm) unter Verwendung von FM4 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Die geeigneten Eluate wurden eingedampft, der Rückstand mit Diethylether verrieben und abge-

- 354 -

```
nutscht. Man erhielt 230 mg (58.5 % der Theorie) an farblosen Kristallen.
```

IR(KBr): 1622 cm⁻¹ (C=O)

MS: $(M+H)^+ = 786/788/790 (Br_2)$ $(M+Na)^+ = 808/810/812 (Br_2)$

Entsprechend wurde erhalten:

1-(4-Rmino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-/1]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-benzoyl-4piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. (485)).

Farblose Kristalle

R: 0.74 (FM1)

IR(KBr): 1626, 1668 cm⁻¹ (C=0) ESI-MS: $(M+H)^+ = 848/850/852$ (Br₂)

Beispiel 16

1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3vl]-1-piperidinvl]carbonvl]-D-phenvlalanvl]-4-(1-methylsulfonyl-4-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 486) Die Lösung von 0.372 g (0.499 mmol) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-vl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin und 0.07 q (5.5 mmol) DIEA in 50 ml Dichlormethan wurde unter äußerer Kühlung mit Eiswasser tropfenweise mit 0.063 g (5.5 mmol) Methansulfonylchlorid versetzt und anschließend 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand mit Wasser verrührt und filtriert. Der Filterrückstand wurde im Vakuum getrocknet und an Kieselgel (30-60 µm) unter Verwendung von anfangs Dichlormethan, dann FM4 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Die geeigneten Eluate wurden eingedampft, der Rückstand mit Diethylether verrieben und abgenutscht. Man erhielt 220 mg (53.5 % der Theorie) an farblosen Kristallen. IR(KBr): 1668, 1618 cm-1 (C=O)

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 355 -

```
MS: (M+H)^{+} = 822/824/826 (Br_{2})

(M+Na)^{+} = 844/846/848 (Br_{2})

(M+K)^{+} = 860/862/864 (Br_{2})
```

Entsprechend wurden erhalten:

(1) 1-[3,5-Dibrom-N-[{4-(3,4-dihydro-2(1H)-exochinazelin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-4-(methylsulfonylcxy)-D-chenylalanyl]-4-(1-(methylsulfonyl)-4-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr. (523)) in einer Ausbeute von 12 % der Theorie.

R: 0.54 (FM1)

IR(KBr): 1628, 1665 cm⁻¹ (C=0) ESI-MS: $(M+H)^{+} = 901/903/905$ (Br₂)

(2) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y])-1-Diperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[1-(methylsulfonyl)-4-Diperidinyl]-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr. (524)) in einer Ausbeute von 12 % der Theorie.

R. 0.50 (EM1)

ESI-MS: $(M+H)^+$ = 823/825/827 (Br₂)

(3) (R,S)-1-[4-(4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yi)-1-piperidinyl]-2-((1-naphthyl)methyl]-1,4-dioxobutyl]-4-(1-methylsulfonyl-4-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. (668)) in einer Ausbeute von 56 % der Theorie.

R: 0.70 (FM1)

IR(KBr): 1630, 1666 cm⁻¹ (C=O) MS: $M^+ = 699$

Beispiel 17

1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(3-carboxy-1-oxopropyl)-4-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr. 487)

Die Mischung aus 0.372 g (0.499 mmol) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin, 0.11 g (1.1

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

mmol) Bernsteinsäureanhydrid und 150 ml Tetrahydrofuran wurde 1 Stunde unter Rückfluß gekocht. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum vom Lösemittel befreit, der Rückstand an Kieselgel (30-60 μ m) unter Verwendung von FM1 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Die geeigneten Eluate wurden eingedampft, der Rückstand mit Diethylether verrieben und abgenutscht. Man erhielt 175 mg (41.5 % der Theorie) an farblosen Kristallen.

```
IR(KBr): 1668, 1608 cm<sup>-1</sup> (C=0)
MS: (M-H)^{-} = 842/844/846 (Br<sub>2</sub>)
(M+Na)^{+} = 868/870/872 (Br<sub>2</sub>)
```

Beispiel 18

```
1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-hexyl-4-piperidinyl)-piperidin (Lfd, Nr. 488)
```

Das Gemisch aus 0.372 g (0.499 mmol) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin, 0.05 q (0.499 mmol) Hexanal, 0.03 g (0.5 mmol) Eisessig und 150 ml Tetrahydrofuran wurde 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt. Nach Zugabe von 0.116 g (0.52 mmol) 95proz. Natriumtriacetoxyborhydrid wurde weitere 2.5 Stunden bei Zimmertemperatur gehalten. Man befreite im Vakuum vom Lösemittel, verteilte den Rückstand zwischen 20proz. wässeriger Natriumcarbonat-Lösung und Dichlormethan, trocknete die organische Phase über Magnesiumsulfat und dampfte sie ein. Der Rückstand wurde an Kieselgel (30 - 60 μm) unter Verwendung von FM4 zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Die geeigneten Eluate wurden eingedampft, der Rückstand mit Diethylether verrieben und abgenutscht. Man erhielt 100 mg (24.2 % der Theorie) an farblosen Kristallen.

```
IR(KBr): 1666, 1620 cm<sup>-1</sup> (C=O)
MS: (M+H)^+ = 828/830/832 (Br<sub>2</sub>)
(M+Na)^+ = 850/852/854 (Br<sub>2</sub>)
```

Entsprechend wurden erhalten:

(1) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[{4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-2011n-3-y1]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-cyclopropylmethyl-4-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. :489)+ in

einer Ausbeute von 23 der Theorie.

R. 0.65 (FM1)

IR(KBr): 1622, 1666 cm⁻¹ (C=O)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 798/800/802 (Br_2)$

(2) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochina-zolin-3-y1]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[1-(ethoxycarbonylmethyl)-4-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr.

(493)) in einer Ausbeute von 43 der Theorie.

Rr 0.72 (FM1)

IR(KBr): 1620, 1666 cm⁻¹ (C=O)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 730/732/734$ (Br₂)

(3) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazclin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl)-4-[1-/cyclopropylmethyl)-4-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr. (525)) in einer Ausbeute von

46.5 4 der Theorie.

R_f 0.50 (FM1)

 $IR\,(KBr): \quad 1622, \ 1662 \ cm^{-1} \ (C=O)$

ESI-MS: $(M+H)^+ = 799/801/803 (Br_2)$

Beispiel 19

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{O} Z \xrightarrow{\bigcap_{n} A_{n}} A_{nR^{3}R^{4}}$$

1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1]-1-piperidiny1]-carbony1]-3-ethenyl-D,L-phenylalanyl]-4-(hexahydro-1H-1-aze-pinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 532)

Die Mischung aus 200 mg (3 mMol) 1-[3-Brom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenyl-alanyl]-4-(hexahydro-1H-1-azepinyl)-piperidin, 108 mg (0.33 mMol) Vinyl-tributylzinn (ALDRICH No. 27143-8), 50 mg Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium (Merck No. 818193), einer Spur 2,6-Di-tert.-butyl-4-methylphenol und 10 ml wasserfreiem Toluol wurde 5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Das erkaltete Reaktionsgemisch wurde über ein Aktivkohlefilter filtriert, das Filtrat im Vakuum eingedampft. Der verbliebene Rückstand wurde unter Verwendung von anfangs reinem Dichlormethan, dann von Methanol/konz. Ammoniak (9/1 v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch an Kieselgel gereinigt. Die geeigneten Eluate wurden mit tert.-Butyl-methylether gründlich verrieben und abgenutscht. Man erhielt 60 mg (32.6 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom R_f 0.25 (FM1).

MS: MT = 612

Analog wurden hergestellt (jeweils n=1):

Lfd. Nr.	RCO	z	R ²	А	NR ³ R ⁴	% Aus- beute	MS	Fließ- mittel	R _f	IR [cm ⁻¹]
647	N66	CH ₂	AS40	ΑO	C8	75	EI: M* = 611	FM1	0.6	(KBr): C=0 1639/1668
648	N66	CH ₂	AS41	ΑO	C8	56	EI: M* = 647	FM1	0.7	(KBr): C=0 1639/1668
649	N66	CH ₂	AS42	ΑO	C8	8	EI: M* = 648	FM1	0.6	(KBr): C=0 1635/1668
650	N66	CH ₂	AS43	ΑO	C8	11	EI: M* = 654	FM1	0.6	(KBr): C=0 1635/1666
651	N66	CH ₂	AS44	ΑO	C8	84	EI: M* = 637	FM1	0.6	(KBr): C=0 1633/1664
652	N66	CH ₂	AS45	ΑO	C8	83	El: M* = 613	FM1	0.6	(KBr): C=0 1637/1667

Beispiel 20

Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel:

$$R \xrightarrow{\bigcup_{O} \bigcap_{O} R^{2}} NR^{3}R^{4}$$

$$CH_{3}$$

(R,S)=1=[4=[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-y1)-1piperidinyl]=2-(ethoxycarbonyl)=2-[(1-methyl-1H-indol-3y1]methyl]=1,4-dioxobutyl]=4-(4-methyl-1-piperazinyi)-piperidin
(Lfd. Nr. 599)

Hergestellt analog Beispiel 1 aus (R,S)-4-[4-(3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-l-piperidinyl]-2-(ethoxycarbonyl)-2-[[1-methyl-1H-indol-3-yl]methyl)-4-oxobutansäure, 4-(4-Methyl-1-piperazinyl)piperidin und "BTU in einer Ausbeute von 10 ½ der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom R, = 0.2 (Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 90/10/1 v/v/v). IR(KBr): 1722, 1662, 1637 cm $^{-1}$ (C=O) MS: $M^{**} = 711$

Entsprechend erhielt man aus (R,S)-4-[4-(1,3-Dihydro-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]-2-(ethoxycarbonyl)-2-[[1-methyl-1H-1ndol-3-yl]methyl]-4-oxobutansaure, <math>4-(4-Methyl-1-piperazinyl)piperidin und TBTU das <math>(R,S)-1-[4-[4-(Amino-arbonylamino)-1-piperidinyl)-2-(ethoxycarbonyl)-2-[[1-methyl-1H-indol-3-yl]methyl]-1, <math>4-dioxobutyl-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 601) in einer Ausbeute von 20 % der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom $R_r = 0.25$ (Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 90/10/1 v/v/v). ESI-MS: $(M+H)^* = 624$

 $(M+Na)^{+} = 646$ $(M+H+Na)^{+} = 323.8$

Beispiel 21

1-[3,5-Dibrom-N-{[4-(1,3-dihydro-2(2H)-exobenzimidazol-1-y1)-1-piperidiny1]carbony1}-D-tyrosy1}-4-(hydroxycarbony1)-piperidin (Lfd. Nr. 211)

Hergestellt analog Beispiel A38 aus 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-i-yl)-1-piperidinyl]carbonyl}-D-tyrosyl]-4-(ethoxycarbonyl)-piperidin und wässeriger Lithium-hydroxid-Lösung in einer Ausbeute von 79 der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom R. 0.54 (Essigsäureethylester/Methanol/Eisessig 9/1/0.3 7/v/v). IR(KBr): 1691.5, 1622.0 cm⁻¹ (C-O) ESI-MS: (M-H)⁻ = 690/2/4 (Brs)

Beispiel 22

1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-y1)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-piperidinyl)-piperazin (Lfd. Nr. 214)

Hergestellt analog Beispiel A24 aus 3,5-Dibrom-N-{{4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazoi-1-yi)-1-piperidinyl}carbonyl}-D-tyrosin, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-4-(1-piperazinyl)-piperidin und TBTU sowie anschließende Umsetzung des erhaltenen Zwischenprodukts mit Trifluoressigsäure entsprechend Beispiel Alb) in einer Ausbeute von 4.2) der Theorie. Farblose, amorphe Substanz vom 8, 0.25 (EMI).

IR(KBr): 1624.0 cm^{-1} (C=0) ESI-MS: $(M+H)^+ = 732/4/6 \text{ (Br}_2)$

- 361 -

Beispiel 23

(R)=1-[2-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazel-1-yl)-i-piperidinyl]carbonyl]-N-methylaminoj-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 219)

a) 1-(Chlorcarbonyl)-4-(1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-piperidin

Zur Lösung von 3.0 g (13.8 mMol) 4-(1,3-Dihydro-2(2H)-exobensimidazol-1-yl)piperidin und 2.7 ml (15 mMol) DIEA in 100 ml Toluol tropfte man unter außerer Kühlung mit Eiswasser die Lösung von 1.8 ml (14.9 mMol) Diphosgen in 15 ml Toluol und hielt anschließend noch 17 Stunden bei Zimmertemperatur. Der Niederschlag wurde abgenutscht, mit Petrolether grundlich gewaschen und anschließend in 50 ml Dichlormethan gelöst. Die erhaltene Lösung wurde zweimal mit je 50 ml Tproz. wässeriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung ausgeschüttelt, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhielt 3.0 g (78 l der Theorie) einer farblosen Substanz vom Re 0.25 (Dichlormethan / Aceton 9/1 v/v), die ohne Reinigung weiterverarbeitet wurde.

b) (R)-1-[3-(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)-2-(N-methylamino)-propyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin

Zu der Suspension von 2.3 g (60 mMol) Lithiumaluminiumhydrid in 100 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran tropfte man unter Rühren und bei Zimmertemperatur die Lösung von 11.0 g (18.66 mMol) 1-[3,5-Dibrom-N-(1,1-dimethylethoxycarbonyl)-D-tyrosyl]-4-(1-piperidinyl)piperidin in 100 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran. Man rührte noch 15 Minuten bei Zimmertemperatur und kochte anschließend 3 Stunden unter Rückfluß. Die erkaltete Mischung wurde mit 3 ml 20proz. wässeriger Ammoniumchlorid-Lösung versetzt, dann mit Magnesiumsulfat getrocknet. Man filtrierte, wusch den Filterkuchen mit insgesamt 300 ml einer Essigsäure-ethylester-Methanol-Mischung (1/1 v/v) und dampfte die vereinigten Filtrate im Vakuum ein. Der Rückstand wurde an

Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester / Methanol (8/2 v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Aus den geeigneten Fraktionen isolierte man 1. 2.9 g (31 % der Theorie) einer farblosen Substanz vom R- 0.13 (Fließmittel: Methanol), die als 1-(3,5-Dibrom-N-methyl-D-tyrosyl)-4-(1-piperidinyl)piperidin identifiziert wurde: IR(KBE): 1668.3 cm⁻¹ (C=0)

MS: M^+ = 501/3/5 (Br₂)

und

2. 1.8 g (20 % der Theorie) einer farblosen Substanz vom R. 0.05 (Fließmittel: Methanol), die als die gesuchte Verbindung identifiziert wurde:
ESI-MS: (M+H) = 488/490/492 (Br.)

ESI-MS: $(M+H)^+ = 488/490/492 (Br_2)$ $(M+2H)^{++} = 244/245/246.5 (Br_2)$

c) (R)-1-[2-[N-[[4-(1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1piperidinyl]carbonyl]-N-methylamino]-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenvl)-propvl]-4-(1-piperidinvl)-piperidin (Lfd. Nr. 219) Zu der Mischung von 0.9 g (1.84 mMol) (R)-1-[3-(3,5-Dibrom-4hydroxyphenvl) -2-(N-methylamino)-propyl]-4-(1-piperidinyl)piperidin und 0.65 ml (3.7 mMol) DIEA in einem Gemisch aus 50 ml Tetrahydrofuran und 20 ml Dimethylformamid tropfte man die Lösung von 0.57 g (2.02 mMol: 1-(Chlorcarponyl)-4-(1,3dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl:-piperidin in 30 ml Dimethylformamid. Man ließ über Nacht bei Zimmertemperatur rühren und dampfte dann den Ansatz im Vakuum ein. Der Rückstand wurde mit 300 ml eines Tetrahydrofuran-Essigsäureethylester-Gemischs (1/1 v/v) behandelt und die entstandene Lösung mit zweimal je 100 ml einer gesättigten wasserigen Natriumhydrogencarbonat-Lösung ausgeschüttelt, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. der Rückstand wurde an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/ Methanol (8.5/1.5 v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Aus den geeigneten Fraktionen isolierte man 390 mg (29 ' der Theorie)

einer farblosen Susstanz vom R. 6.46 (Dichlormethan/Cyclohexan/Methanol/konz. Ammoniak 75/15/15/2 v/v/v/v).

IR(KBr): 1695.3, 1624.0 cm⁻¹ (C=O) ESI-MS: $(M+H)^+ = 731/3/5$ (Br₂)

Beispiel 24

```
1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[5-[(4-morphelinyl)carbonyl]-1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidaccl-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 223)
```

Zur Lösung von 400 mg (0.5 mMol) 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-(hydroxycarbonyl)-2(28)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl)carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin in 10 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran gab man bei Zimmertemperatur 100 mg (0.6 mMol) 17,N'-Carbonyldimidazol, erwärmte anschließend 30 Minuten auf 50 °C und gab dann 90 mg (1 mMol) Morpholin zu. Nach zweistündigem Erwärmen auf 50 bis 60 °C wurde das Losemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand säulenchromatographisch an Kieselgel (30 - 60 µm) unter Verwendung von anfangs Dichlormethan, dann Dichlormethan/Methanol 9/1 (v/v), zuletzt von Dichlormethan / Methanol/konz. Amoniak 9/1/0.2 (v/v/v) als Eluentien gereinigt. Aus den geeigneten Eluaten erhielt man 250 mg (60 ler Theorie) einer amorphen, farblosen Substanz.

IR(KBr): 1712.7, 1625.9 cm $^{-1}$ (C=O) ESI-MS: (M+H) * = 838/840/842 (Br₂) (M+2H) $^{++}$ = 419/420/421.5 (Br₂)

Entsprechend erhielt man:

Aus 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(1,3-dihydro-5-(hydroxycarbonyl)-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin, 1-Methylpiperazin und N,N'-Carbonyldiimidazol das 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-[5-[(4-methyl-1-piperazinyl)-carbonyl]-1,3-dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-pyridinyl)-piperidin (Lfd.

- 364 -

```
\underline{\text{Nr. 224}} in einer Ausbeute von 52 der Theorie. Farblose, amorphe Substanz. IR(KBr): 1710.8, 1625.9 cm^{-1} (C=O) ESI-MS: (\text{M+H})^+ = 851/853/855 (Br<sub>2</sub>) (\text{M+2H})^{-+} = 426/427/428 (Br<sub>2</sub>)
```

Beispiel 25

```
1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-
yl}-1-piperidinyl]carbonyl]-D-phenvlalanyl]-4-[1-(carboxy-
methvl)-4-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr. 494)
Hergestellt analog Beispiel A37, jedoch unter Verwendung von
Tetrahydrofuran an Stelle von Methanol, aus 1-[4-Amino-3,5-
dibrom-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-
piperidinyl]carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-[]-(ethoxycarbonyl-
methyl)-4-piperidinyl]-piperidin durch Einwirkung von
wasseriger Lithiumhydroxid-Lösung in einer Ausbeute von 51
der Theorie, Farblose, amorphe Substanz.
                  = 800/802/804 (Br<sub>2</sub>)
ESI-MS:
         (M-H)
                 = 802/804/806 (Br<sub>2</sub>)
          (M+H) *
          (M+Na)^+ = 824/826/828 (Br_2)
```

Beispiel 26

1-[3,5-Dibrom-N-[(4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]-D-tyrosyl]-4-[1-(hydroxycarbonylmethyl)-4-piperidinyl]-piperidin (Lfd. Nr. 526)

Hergestellt analog Beispiel 18 aus 1-[3,5-Dibrom-N-[[4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-(4-piperidinyl)-piperidin, Glyoxylsåureethylester und Natriumtriacetoxyborhydrid sowie anschließende Verseifung des als Zwischenprodukt erhaltenen, aber nicht charakterisierten 1-[3,5-Dibrom-N-[(4-(3,4-dihydro-2(1H)-oxocninazolin-3-yl)-1-piperidinyl]carbonyl]-D-tyrosyl]-4-[1-(ethoxycarbonyl-methyl)-4-piperidinyl]-piperidins mit Natronlauge entsprechend Beispiel A55. Man erhielt die farblose, amorphe Substanz in einer Ausbeute von 35 % der Theorie.

- 365 -

```
IR(KBr): 1625.9 \text{ breit } \text{cm}^{-1} \text{ (C=O)}

ESI-MS: (M+H)^{+} = 803/805/807 \text{ (Br}_{2})

(M+Na)^{+} = 825/827/829 \text{ (Br}_{2})
```

Beispiel 27

```
1-[4-Amino-N-[(4-amino-1-piperidinyl)carbonyl]-3,5-dibrom-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 564)
```

Zu dem Gemisch aus 930 mg (1.48 mMol) 1-[4-Amino-3,5-dibrom-N-[(4-oxo-1-piperidinyl)carbonyl]-D-phenylalanyl]-4-(1-methyl-4piperidinyl)-piperidin, 1143 mg (14.8 mMol) Ammoniumacetat (Merck No. 1115) und 30 ml wasserfreiem Methanol gab man unter Rühren und bei Zimmertemperatur 653 mg (10.4 mMol) 95proz. Natriumcyanoborhydrid (Aldrich 15.615-9) und rührte anschließend über Nacht. Der Ansatz wurde mit konz. Salzsäure auf einen pH ≤ 2 eingestellt und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde in Wasser aufgenommen und mit 40proz. Natronlauge alkalisch gestellt. Man extrahierte erschöpfend mit Dichlormethan, trocknete die vereinigten Extrakte über Natriumsulfat und dampfte sie im Vakuum ein. Der Rückstand wurde an 100 g Kieselgel (Amicon, 35 - 70 μm) unter Verwendung von Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak (60/40/5 v/v/v) zum Eluieren säulenchromatographisch gereinigt. Aus den geeigneten Fraktionen isolierte man 250 mg (27 % der Theorie) der gesuchten Substanz als farbloses, amorphes Produkt vom Rf 0.15 (Dichlormethan/Methanol/konz. Ammoniak 50/50/0.5 v/v/v).

```
IR(KBr): 1618 breit cm^{-1} (C=0)

ESI-MS: (M+H)^+ = 627/629/631 (Br<sub>2</sub>)

(M+Na)^+ = 649/651/653 (Br<sub>2</sub>)

(M+2H)^{++} = 314/315/316 (Br<sub>2</sub>)
```

Beispiel 28

Beispiel 29

EST-MS -

```
carbonyl]-3-(1H-tetrazol-5-yl)-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin (Lfd. Nr. 632)

Zu der Lösung von 1.6 g (2.68 mMol) 1-[3-Cyan-N-[[4-[3,4-dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]carbonyl]-D,L-phenylalanyl]-4-(1-piperidinyl)-piperidin in 400 ml Toluol gab man 8.5 g (35 mMol) Tributylzinn(IV)-azid (Synthesis 1976, 330) und kochte die Mischung 4 Tage lang unter Rückfluß. Der nach dem Vertreiben des Lösemittels verbleibende Rückstand wurde mit Essigsäureethylester verrührt, der entstandene Niederschlag abgenutscht und unter Verwendung von FM1 als Eluens an Kieselgel säulenchromatographisch gereinigt. Nach üblicher weiterer Aufarbeitung erhielt man 400 mg (24 % der Theorie) an farblosen Kristallen vom Rf 0.2 (FM1).

IR(KBF): 1653 cm<sup>-1</sup> (C=0)
```

1-[N-[[4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl]-

 $(M+H)^{+} = 641$

 $(M+Na)^{+} = 663$

- 367 -

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben die Herstellung pharmazeutischer Anwendungsformen, die als Wirkstoff eine beliebige Verbindung der allgemeinen Formel I enthalten:

Beispiel I

Kapseln zur Pulverinhalation mit 1 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

1 Kapsel zur Pulverinhalation enthält:
Wirkstoff 1.0 mg
Milchzucker 20.0 mg
Hartgelatinekapseln 50.0 mg
71.0 mg

Herstellungsverfahren:

Der Wirkstoff wird auf die für Inhalativa erforderliche Korngröße gemahlen. Der gemahlene Wirkstoff wird mit dem Milchzucker homogen gemischt. Die Mischung wird in Hartgelatinekapseln abgefüllt.

Beispiel II

Inhalationslösung für Respimat mit 1 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

1 Hub enthält:

Wirkstoff

Benzalkoniumchlorid 0.002 mg Dinatriumedetat 0.0075 mg Wasser gereinigt ad 15.0 μ 1

Herstellungsverfahren:

Der Wirkstoff und Benzalkoniumchlorid werden in Wasser gelöst und in Respimat 9 -Kartuschen abgefüllt.

1.0 mg

- 368 -

Beispiel III

Inhalationslösung für Vernebler mit 1 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

1 Fläschchen enthält:

Wirkstoff	0.1	g
Natriumchlorid	0.18	g
Benzalkoniumchlorid	0.002	g
Wasser gereinigt ad	20.0	ml

Herstellungsverfahren:

Wirkstoff. Natriumchlorid und Benzalkoniumchlorid werden in Wasser gelöst.

Beispiel IV

Treibgas-Dosieraerosol mit 1 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

1 Hub enthält:

Wirkstoff	1.0	mg
Lecithin	0.1	è
Treibgas ad	50.0	μ1

Herstellungsverfahren:

Der mikronisierte Wirkstoff wird in dem Gemisch aus Lecithin und Treibgas homogen suspendiert. Die Suspension wird in einen Druckbehälter mit Dosierventil abgefüllt.

Beispiel V

Nasalspray mit 1 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

Wirkstoff	1.0	mg
Natriumchlorid	0.9	mg
Benzalkoniumchlorid	0.025	mg

Dinatr:	iumedetat		0.05	mg
Wasser	gereinigt	ad	0.1	ml

Herstellungsverfahren:

Der Wirkstoff und die Hilfsstoffe werden in Wasser gelöst und in ein entsprechendes Behältnis abgefüllt.

Beispiel VI

Injektionslösung mit 5 mg Wirksubstanz pro 5 ml

Zusammensetzung:

Wirksubstanz	5	mg
Glucose	250	mg
Human-Serum-Albumin	10	mg
Glykofurol	250	mg
Wasser für Injektionszwecke ad	. 5	ml

Herstellung:

Glykofurol und Glucose in Wasser für Injektionszwecke auflösen (MfI); Human-Serum-Albumin zugeben; Wirkstoff unter Erwärmen auflösen; mit WfI auf Ansatzvolumen auffüllen; unter Stickstoff-Begasung in Ampullen abfüllen.

Beispiel VII

Injektionslösung mit 100 mg Wirksubstanz pro 20 ml

Zusammensetzung:

Wirksubstanz	100	mg
Monokaliumdihydrogenphosphat = KH_2PO_4	12	mg
Dinatriumhydrogenphosphat = Na ₂ HPO ₄ ·2H ₂ O	2	mg
Natriumchlorid	180	mg
Human-Serum-Albumin	50	mg
Polysorbat 80	20	mg
Wasser für Injektionszwecke ad	20	ml

Herstellung:

- 370 -

Polysorbat 80, Natriumchlorid, Monokaliumdihydrogenphosphat und Dinatriumhydrogenphosphat in Wasser für Injektionszwecke (WfI) auflösen; Human-Serum-Albumin zugeben; Wirkstoff unter Erwärmen auflösen; mit WfI auf Ansatzvolumen auffüllen; in Ampullen abfüllen.

Beispiel VIII

Lyophilisat mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz 10 mg
Mannit 300 mg
Human-Serum-Albumin 20 mg

Herstellung:

Mannit in Wasser für Injektionszwecke (WfI) auflösen; Human-Serum-Albumin zugeben; Wirkstoff unter Erwärmen auflösen; mit WfI auf Ansatzvolumen auffüllen; in Vials abfüllen; gefriertrocknen.

Lösungsmittel für Lyophilisat:

Polysorbat 80 = Tween 80 20 mg Mannit 200 mg Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml

Herstellung:

Polysorbat 80 und Mannit in Wasser für Injektionszwecke (WfI) auflösen; in Ampullen abfüllen.

Beispiel IX

Tabletten mit 20 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz 20 mg Lactose 120 mg Maisstärke 40 mg Magnesiumstearat 2 mg Povidon K 25 18 mg

Herstellung:

Wirksubstanz, Lactose und Maisstärke homogen mischen; mit einer wässerigen Lösung von Povidon granulieren; mit Magnesiumstearat mischen; auf einer Tablettenpresse abpressen; Tablettengewicht 200 mg.

Beispiel X

Kapseln mit 20 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

 Wirksubstanz
 20 mg

 Maisstärke
 80 mg

 Kieselsäure. hochdispers
 5 mg

 Magnesiumstearat
 2.5 mg

Herstellung:

Wirksubstanz, Maisstärke und Kieselsäure homogen mischen; mit Magnesiumstearat mischen; Mischung auf einer Kapselfüllmaschine in Hartgelatine-Kapseln Grösse 3 abfüllen.

Beispiel XI

Zäpfchen mit 50 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz 50 mg

Hartfett (Adeps solidus) q.s. ad 1700 mg

Herstellung:

Hartfett bei ca. 38°C aufschmelzen; gemahlene Wirksubstanz im geschmolzenen Hartfett homogen dispergieren; nach Abkühlen auf ca. 35°C in vorgekühlte Formen ausgiessen.

Beispiel XII

Wäßrige Lösung für die nasale Applikation mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz	10.0	mg
Salzsäure in der zur Bildung eines		
neutralen Salzes erforderlichen Menge		
Parahydroxybenzoesäuremethylester (PHB)	0.01	mg
Parahydroxybenzoesäurepropylester (PHB)	0.005	mg
Wasser gereinigt ad	1.0	ml

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in gereinigtem Wasser aufgelöst; Salsäure wird zugegeben, bis die Lösung klar wird; PHB-Methyl- und Propylester werden zugegeben; die Lösung wird mit gereinigtem Wasser auf Ansatzvolumen aufgefüllt; die Lösung wird sterilfiltriert und in ein entsprechendes Behältnis abgefüllt.

Beispiel XIII

Wäßrige Lösung für die nasale Applikation mit 5 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

ERSATZBLATT (REGEL 26)

	-	373	-
Wirksubstanz		5	mg
1,2-Propandiol		300	mg
Hydroxyethylcellulose		5	mg
Sorbinsäure		1	mg
Wasser gereinigt ad		1	ml

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in 1,2-Propandiol gelöst; eine Hydroxyethylcellulose-Lösung in gereinigtem Wasser enthaltend Sorbinsäure wird hergestellt und zur Wirkstoff-Lösung gegeben; die Lösung wird sterilfiltriert und in ein entsprechendes Behältnis abrefüllt.

Beispiel XIV

<u>Wäßrige Lösung für die intravenöse Applikation mit 5 mg</u> Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz	5	mg
1,2-Propandiol	300	mg
Mannit	50	mg
Wasser für Injektionszwecke (WfI) ad	1	ml

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in 1,2-Propandiol gelöst; die Lösung wird mit WfI auf annähernd Ansatzvolumen aufgefüllt; das Mannit wird zugegeben und mit WfI auf Ansatzvolumen aufgefüllt; die Lösung wird sterilfiltriert, in Einzelbehältnisse abgefüllt und autoklaviert.

Beispiel XV

Liposomale Formulierung für die intravenöse Injektion mit 7.5 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz 7.5 mg

- 374 -

Ei-lecithin, z.B. Lipoid E 80	100.0	mg
Cholesterol	50.0	mg
Glycerin	50.0	mg
Wasser für Injektionszwecke ad	1.0	ml

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in einer Mischung aus Lecithin und Cholesterol gelöst; die Lösung wird zu einer Mischung aus Glycerin und WfI gegeben und mittels Hochdruck-Homogenisation oder Microfluidizer-Technik homogenisiert; die so erhaltene liposomale Formulierung wird unter aseptischen Bedingungen in ein entsprechendes Behältnis abgefüllt.

Beispiel XVI

Suspension für die nasale Applikation mit 20 mg Wirksubstanz

ammer	

Wirksubstanz	20.0	mg
Carboxymethylcellulose (CMC)	20.0	mg
Natriummonohydrogenphosphat/Natrium-		
dihydrogenphosphat-Puffer pH 6.8		q.s.
Natriumchlorid	8.0	mg
Parahydroxybenzoesäuremethylester	0.01	mg
Parahydroxybenzoesäurepropylester	0.003	mg
Wasser gereinigt ad	1.0	ml

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in einer wässrigen CMC-Lösung suspendiert; die anderen Bestandteile werden nacheinander zur Suspension gegeben und die Suspension mit gereinigtem Wasser auf Ansatzvolumen aufgefüllt.

- 375 -

Beispiel XVII

Wässrige Lösung für die subcutane Applikation mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz	10.0	mg
Natriummonohydrogenphosphat/Natrium-		
dihydrogenphosphat-Puffer q.s. ad pH	7.0	
Natriumchlorid	4.0	mg
Wasser für Injektionszwecke ad	0.5	ml

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in der Phosphatpufferlösung gelöst, nach Zugabe des Kochsalz wird mit Wasser auf Ansatzvolumen aufgefüllt. Die Lösung wird sterilfiltriert und nach Abfüllung in ein entsprechendes Behältnis autoklaviert.

Beispiel XVIII

Wässrige Suspension für die subcutane Applikation mit 5 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirksubstanz	5.0	mg
Polysorbat 80	0.5	mg
Wasser für Injektionszwecke	0.5	m1

Herstellung:

Der Wirkstoff wird in der Polysorbat 80-Lösung suspendiert und mittels geeigneter Dispiergiertechnik (z.B. Naßmahlung, Hochdruckhomogenisation, Mikrofluidisierung etc.) auf eine Teilchengröße von ca. 1 μm zerkleinert. Die Suspension wird unter aseptischen Bedingungen in ein entsprechendes Behältnis abgefüllt.

- 376 - "

<u>Patentansprüche</u>

1. Abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
CH_{2})_{n} \\
C=O)_{m} \\
R^{11} X R^{4}
\end{array}$$
(1),

in der

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-. 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1yl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-,

PCT/EP97/04862

Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methyl-imidazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein konnen.

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff., Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)- - 378 -

PCT/EP97/04862

Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-
durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff. Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die
5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen
monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte
Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein
kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen
Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkyl- und Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch

Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanovl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzovl-. Benzovlaminound Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

o die Zahlen 2 oder 3 oder, sofern Y^1 und Y^2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

 Y^1 das Stickstoffatom, sofern R^5 ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

 ${\rm R}^5$ ein freies Elektronenpaar, wenn Y 1 das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y 1 das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die Hydroxy-, Cyan-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe,

 R^6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R^5 eine zusätzliche Bindung,

 R^7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R^5 und R^6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit R^N die 1,4-Butadienylengruppe,

 \mathbb{R}^N das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Piperidinyl-, Morpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Actylamino-, Cyan-, Aminocarbonylamino- oder Alkylaminocarbonylamino-Gruppe oder durch Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei diese Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Pyridinyl-, Cyan-, Amino-, Benzoylamino-, Amino-carbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylaminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylamino-, N-(A

WO 98/11128

nocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylamino-carbonylamino-, [Phenyl (alkylamino)] carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Penzoylaminocarbonylamino-, Phenylakylaminocarbonylamino-, Pyridinylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl)amino-, N-(Pyridinyl)-N-(alkylaminocarbonyl)amino-, N-(Pyridinyl)-N-(alkylaminocarbonyl)amino-, Phenylamino-, Pyridinylamino-, 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl- oder Diazinylamino-Gruppe,

einen gesättigten, einfach oder zweifach ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxaza-, Thiaza-, Thiadiaza- oder S,S-Dioxido-thiadiaza-Heterocyclus,

wobei die vorstehend erwähnten Heterocyclen über ein Kohlenstoff- oder Stickstoffatom verknüpft sein und

ein oder zwei Carbonylgruppen benachbart zu einem Stickstoffatom enthalten können.

an einem der Stickstoffatome durch eine Alkyl-, Alkanoyl-, Aroyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein können,

an einem oder an zwei Kohlenstoffatomen durch eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe, durch eine Phenyl-, Phenylmethyl-, Naphthyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-, 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl-oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

und wobei an die vorstehend erwähnten Heterocyclen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome zusätzlich eine Alkylengruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen angefügt oder eine olefinische Doppelbindung eines der vorstehend erwähnten ungesättigten Heterocyclen mit einem Benzol-, Pyridin-, Diazin-, 1,3-Oxazol-, Thiophen-, Furan-, Thiazol-, Pyrrol-, N-Methyl-pyrrol-, Chinolin-, Imidazol-oder N-Methyl-imidazol-Ring kondensiert sein kann,

oder, sofern Y¹ kein Stickstoffatom ist und R⁵ und R⁶ zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R^N zusammen mit R⁷ auch die 1,4-Butadienylengruppe,

oder, sofern Y¹ ein Kohlenstoffatom darstellt, R^N zusammen mit R^5 unter Einschluß von Y¹ auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten 5- oder 6-gliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus, der gegebenenfalls ein oder zwei Carbonylgruppen im Ring enthalten und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert und an einem der Stickstoffatome durch eine Methyl-, Aminocarbonyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein kann.

wobei die in den unter R⁵, R⁷ und R^N erwähnten Resten enthaltenen Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-0xazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-, 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl-oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen sowie benzo-, thieno-, pyrido- und diazinokondensierten Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Alkylthio-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonylamino-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoal-

kyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzovl-, Benzovlamino-, Benzovlmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Hydroxyalkylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1-azepinyl) carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl) carbonyl-, Methylendioxy-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkylaminocarbonylamino-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-. di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzovlaminocarbonvlamino- und Benzovlmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können

und die in den vorstehend erwähnten Resten enthaltenen Alkylgruppen, sofern nicht anders angegeben wurde, 1 bis 5 Kohlenstoffatome enthalten können.

darstellen.

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome,
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR1-, in der
 - \mathbb{R}^1 das Wasserstoffatom, eine Alkyl- oder Phenylalkylgruppe darstellt.
- R¹¹ das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder die Phenylmethylgruppe,
- n die Zahlen 1 oder 2 oder, sofern $\mathfrak m$ die Zahl 1 ist, auch die Zahl 0,

m die Zahlen 0 oder 1,

R² eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl-, 1H-Indazol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indazol-3-yl-, Benzo(b)fur-3-yl-, Benzo(b)fur-3-yl-, Benzo(b)thien-3-yl, Pyridinyl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten aromatischen und heteroaromatischen Reste im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Phenylalkylgruppen, Alkenyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Dialkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkoxy-, Hydroxy-, Nitro-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Methylsulfonyloxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyl-, Furyl-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyloder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzovl-, Benzovlamino- und Benzovlmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

A eine Bindung oder den über die -CX-Gruppe mit der NR^3R^4 -Gruppe verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

in dem

R⁸ und R⁹ zusammen eine n-Propylengruppe oder

 ${\sf R}^{\sf 8}$ das Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Phenylalkylrest und

R9 das Wasserstoffatom oder eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die, wenn sie unverzweigt ist, in ω-Stellung durch eine Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Azetidinyl-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, Hexahydro-1-azepinyl-, Methylthio-, Hydroxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminoiminomethylamino-, Aminocarbonylamino-, Phenyl-, 1H-Indol-3-vl-, 1-Methyl-1H-indol-3-vl-, 1-Formyl-1H-indol-3-vl-, 4-Imidazolvl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Pyridinylgruppe substituiert sein kann, wobei die genannten Heterocyclen, Phenyl- und Naphthylgruppen ihrerseits im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chloroder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituyiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und wobei die in den für R9 genannten Gruppen enthaltenen Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Guanidino-, Indolyl- und Imidazolylgruppen mit den aus der Peptidchemie geläufigen Schutzresten substituiert sein können, vorzugsweise mit der

Acetyl-, Benzyloxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonyl-Gruppe, darstellen,

R3 das Wasserstoffatom.

eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Bydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Amino-carbonyl-, Aminocarbonylamino-, Acetylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinyl-, 4-Morpho-linyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, [Bis-(2-hydroxyethyl)]amino-, 4-Alkyl-1-piperazinyl- oder 4-(ω -Hydroxyalkyl)-1-piperazinyl Gruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten heterocyclischen Reste und Phenylgruppen zusätzlich im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethyl-sulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

 \mathbb{R}^4 das Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder

 ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

in dem

 Y^3 das Kohlenstoffatom oder, wenn R^{12} ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom

r die Zahlen 0, 1 oder 2,

g die Zahlen 0, 1 oder 2,

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkyl-, Cycloalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Aminoiminomethyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Cycloalkylaminocarbonylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, Aminocarbonylakyl-, Aminocarbonylamino-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-lkyl- oder Carboxy-Gruppe.

eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Pyridinylcarbonyl- oder Phenylcarbonyl-Gruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalkoxy-alkyl-, Alkanoyl-, ω-(Dialkylamino)alkanoyl-, ω-(Dialkyl-amino)alkyl-, ω-(Dialkyl-amino)alkyl-, ω-(Carboxy)-alkanoyl-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfinylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

- 388 -

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2Himidazolyl-, 2,4(1H,3H)-Dioxopyrimidinyl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidinyl-Gruppe, die jeweils durch eine Phenylgruppe substituiert sein können oder die an der Doppelbindung mit einem Benzol-, Pyridin- oder Diazin-Ring kondensiert sein können,

eine 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-Gruppe,

eine 4- bis 10-gliedrige Azacycloalkylgruppe, eine 5- bis 10-gliedrige Oxaza-, Thiaza- oder Diazacycloalkylgruppe, oder eine 6- bis 10-gliedrige Azabicvcloalkvlgruppe,

wobei die vorstehend genannten mono- und bicyclischen Heterocyclen über ein Stickstoff- oder ein Kohlenstoffatom gebunden sind und

durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Alkanoyl-, Dialkylamino-, Phenylcarbonyl-, Pyridinylcarbonyl-, Carboxyalkanoyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylgruppe, durch eine im Ring gegebenenfalls alkylsubstituierte Cycloalkylcarbonyl-, Azacycloalkylcarbonyl-, Diazacycloalkylcarbonyl- oder Oxazacycloalkylcarbonylgruppe substituiert sein können,

wobei die in diesen Substituenten enthaltenen alicyclischen Teile 3 bis 10 Ringglieder und die heteroalicyclischen Teile jeweils 4 bis 10 Ringglieder umfassen und

die vorstehend genannten Phenyl- und Pyridinyl-Reste ihrerseits durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-,

Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminomethyl-, Cyan-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalkoxyalkyl-, Alkanoyl-, ω-(Dialkylami-no)alkanoyl-, ω-(Carboxy)alkanoyl-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder

 R^{10} zusammen mit R^{12} und Y^3 einen 4- bis 7-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(Alkyl)- ersetzt sein kann,

wobei ein an ein Stickstoffatom innerhalb der Gruppe R¹⁰ gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest ersetzt sein kann.

R12 ein Wasserstoffatom,

einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wobei ein unverzweigter Alkylrest in ω -Stellung durch eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 4-Morpholinyl- oder Hexahydro-1H-1-azepinyl-Gruppe substituiert sein kann.

eine Alkoxycarbonyl-, die Cyan- oder Aminocarbonylgruppe oder ein freies Elektronenpaar, wenn \mathbb{Y}^3 ein Stickstoffatom darstellt. und

 ${\ensuremath{\mathbb{R}}}^{13}$ und ${\ensuremath{\mathbb{R}}}^{14}$ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Y^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R^{10} wie

vorstehend erwähnt definiert ist und R^{13} ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern χ^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R^{10} zusammen mit R^{13} und der eingeschlossenen Doppelbindung einen partiell hydrierten oder aromatischen fünf- bis siebengliedrigen, mono- oder bicyclischen Carbocyclus oder Heterocyclus darstellen.

bedeuten.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 7 Kohlenstoffatome umfassen können.

alle vorstehend genannten Cycloalkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Cycloalkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 5 bis 10 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

 Abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen die Aminosäure-Partialstruktur der Formel

D- bzw. (R)-konfiguriert und hinsichtlich der im Rest A gegebenenfalls vorhandenen Aminosäure-Partialstruktur der Formel

L- bzw. (S)-konfiguriert ist oder in denen die Partialstruktur der Formel

$$Z = \begin{pmatrix} (CH_2)_n - R^2 \\ \downarrow \\ (CO)_m \\ \downarrow \\ R^1 & R^{11} \times \end{pmatrix}$$
(VI)

räumlich analog der (R)-konfigurierten Partialstruktur der Formel V aufgebaut ist.

3. Abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel I nach mindestens einem der Ansprüche 1 oder 2, in der

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno [3,4-d] pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno [3,4-d] pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno [3,2-d] pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno [3,2-d] pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-

2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo-[4,5-c]chinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1-yl-oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl- 1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimi-dazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein oder zwei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

oder eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenyl-

- 393 -

methylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-vl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,2-d)pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1.1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxo-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff-. Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1 oder 2 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaroma-tischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkyl- und Alkylaminogruppen in @-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerûst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-,(Hexahydro-1Hazepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

- 395 -

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

o die Zahl 2 oder, sofern Y^1 und Y^2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

 Y^1 das Stickstoffatom, sofern R^5 ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

 ${\sf R}^5$ ein freies Elektronenpaar, wenn Y¹ das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y¹ das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die Hydroxy-, Cyan-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe,

 R^6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R^5 eine zusätzliche Bindung,

 R^7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R^5 und R^6 zusammen eine zusätzliche Eindung darstellen, auch zusammen mit R^N die 1,4-Butadienylengruppe,

 $R^{\rm N}$ das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Hydroxy-, Al-koxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Piperidinyl-, Morpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Acetylamino-, Cyan-, Aminocarbonylamino- oder Alkylaminocarbonylamino-Gruppe

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

monosubstituiert oder durch Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei diese Substituenten gleich oder verschieden sind,

eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Cyan-, Amino-, Benzovlamino-, Aminocarbonvl-, Alkvlaminocarbonvl-, Alkoxycarbonvl-, Phenylalkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, [N-Phenyl(alkylamino)]carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl) -N-phenylamino-, Benzoylaminocarbonylamino-, Phenylalkylaminocarbonylamino-, Pyridinylaminocarbonylamino-. N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl) - N-phenylamino - . N-(Aminocarbonylaminocarbonyl) - Nphenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl)amino-, N-(Pyridinvl)-N-(alkylaminocarbonvl)amino-, Phenylamino-, Pyridinylamino-. Diazinylamino- oder 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl- Gruppe,

einen gesättigten, einfach oder zweifach ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxaza-, Thiadiaza-, Thiadiaza- oder S,S-Dioxidothiadiaza-Heterocyclus,

wobei die vorstehend erwähnten Heterocyclen über ein Kohlenstoff- oder Stickstoffatom verknüpft sein und

ein oder zwei Carbonylgruppen benachbart zu einem Stickstoffatom enthalten können,

an einem der Stickstoffatome durch eine Alkyl-, Alkanoyl-, Aroyl-, Bydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein können, an einem oder an zwei Kohlenstoffatomen durch eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe, durch eine Phenyl-, Phenylmethyl-, Naphthyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-, i-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

und wobei an die vorstehend erwähnten Heterocyclen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome zusätzlich eine Alkylengruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen angefügt oder eine Olefinische Doppelbindung eines der vorstehend erwähnten ungesättigten Heterocyclen mit einem Benzol-, Pyridin-, Diazin-, 1,3-Oxazol-, Thiophen-, Furan-, Thia-zol-, Pyrrol-, N-Methyl-pyrrol-, Chinolin-, Imidazol- oder N-Methyl-imidazol-Ring kondensiert sein kann,

oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R 5 und R 6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R N zusammen mit R 7 auch die 1,4-Butadienvlengruppe oder,

sofern Y^1 ein Kohlenstoffatom darstellt, R^N zusammen mit R^5 unter Einschluß von Y^1 auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten 5- oder 6-gliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus, der benachbart zu einem Stickstoffatom ein oder zwei Carbonylgruppen im Ring enthalten und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert und an einem der Stickstoffatome durch eine Methyl-, Aminocarbonyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Pheylmethyloder Phenylgruppe substituiert sein kann,

wobei die in den unter R^5 , R^7 und R^N erwähnten Resten enthaltenen Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1,3-Oxazolyl-, 1,3-Thiazolyl-,

Isoxazolvl-, Pyrazolvl-, 1-Methylpyrazolvl-, Imidazolvloder 1-Methylimidazolyl-Gruppen sowie benzo-, thieno-, pyrido- und diazinokondensierten Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Alkylthio-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkylsulfonylamino-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Hydroxyalkylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1-azepinyl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, Methylendioxy-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkylaminocarbonylamino-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und die in den vorstehend erwähnten Resten enthaltenen Alkylgruppen, sofern nicht anders angegeben wurde, 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten können,

darstellen.

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome,
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR 1 -, in der
 - R^1 das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt.
- \mathbb{R}^{11} das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxycarbonylgruppe mit zusammen 2 bis 4 Kohlenstoffatomen.

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 399 -

n die Zahlen 1 oder 2 oder, sofern m die Zahl 1 ist, auch die Zahl 0.

m die Zahlen 0 oder 1.

R2 eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl-1Hindol-3-vl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-vl-, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl-, 1H-Indazol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indazol-3-yl-, Benzo[b] fur-3-yl-, Benzo[b] thien-3-yl-, Pyridinyl-, Chinolinyloder Isochinolinvlgruppe.

wobei die genannten aromatischen und heteroaromatischen Reste im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chloroder Bromatome, durch verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen, Phenylalkylgruppen, Alkenyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Carboxy-, Dialkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkoxy-, Hydroxy-, Nitro-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Methylsulfonyloxy-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyl-, Furyl-, Trifluormethoxy-. Trifluormethylthio-. Trifluormethylsulfinyloder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

A eine Bindung oder den über die Carbonylgruppe mit der ${
m R}^3{
m R}^4{
m N} ext{-Gruppe}$ der allgemeinen Formel (I) verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

- 400 -

in dem

R8 und R9 zusammen eine n-Propylengruppe oder

 R^{8} das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und

 R^9 das Wasserstoffatom oder eine verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die, wenn sie unverzweigt ist, in ω -Stellung

durch eine Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Azetidinyl-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, Hexahydro-1-azepinyl-, Methylthio-, Hydroxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminoiminomethylamino-, Aminocarbonylamino-, Phenyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1Hindol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Pvridinylgruppe substituiert sein kann, wobei die genannten Heterocyclen und Phenylgruppen ihrerseits im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Trifluorme-thoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und wobei in den für R⁹ genannten Gruppen enthaltene Hydroxy-, Mercapto-, Amino-, Guanidino-, Indolyl- und Imidazolylgruppen mit einem Schutzrest substituiert sein können,

darstellen.

R3 das Wasserstoffatom,

eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung durch eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Hydroxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Acetylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinyl-, 4-Morpholinyl-, Hexahydro-1H-azepin-1-yl-, [Bis-(2-hydroxy-ethyl)]amino-, 4-Methyl-1-piperazinyl- oder 4-(ω-Hydroxyalkyl)-1-piperazinylgruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten heterocyclischen Reste und Phenylgruppen zusätzlich im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Cyan-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethyl-sulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

 R^4 das Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituierte Methyl- oder Ethylgruppe

oder ${\bf R}^3$ und ${\bf R}^4$ zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

$$R^{12}$$
 $(CH_2)_q$
 $(CH_2)_q$
 $(CH_3)_q$
 $(CR^{13}R^{10}$
 (IV)

in dem

 $\rm Y^3$ das Kohlenstoffatom oder, wenn $\rm R^{12}$ ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom,

r die Zahlen 0, 1 oder 2,

g die Zahlen 0, 1 oder 2,

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkyl-, Cycloalkyl-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Aminoiminomethyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Cycloalkylaminocarbonylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxyalkyl- oder Carboxy-Gruppe,

eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Pyridinylcarbonyl- oder Phenylcarbonyl-Gruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Oyan-, Carboxy-, C

mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2Himidazolyl-, 2,4(1H,3H)-Dioxopyrimidinyl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidinyl-Gruppe, die jeweils durch eine Phenylgruppe substituiert sein können oder die an der Doppelbindung mit einem Benzol-, Pyridin- oder Diazin-Ring kondensiert sein können,

eine 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-Gruppe,

eine 4- bis 10-gliedrige Azacycloalkylgruppe, eine 5- bis 10-gliedrige Oxaza-, Thiaza- oder Diazacycloalkylgruppe oder eine 6- bis 10-gliedrige Azabicycloalkylgruppe,

wobei die vorstehend genannten mono- und bicyclischen Heterocyclen über ein Stickstoff- oder ein Kohlenstoffatom gebunden sind und

durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Alkanoyl-, Dialkylamino-, Phenylcarbonyl-, Pyridinylcarbonyl-, Carboxyalkanoyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkylsulfonyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylaukylgruppe, durch eine im Ring gegebenenfalls alkylsubstituierte Cycloalkylcarbonyl-, Azacycloalkyl-carbonyl-, Diazacycloalkylcarbonyl- oder Oxazacyclo-alkylcarbonylgruppe substituiert sein können,

wobei die in diesen Substituenten enthaltenen alicyclischen Teile 3 bis 10 Ringglieder und die heteroalicyclischen Teile jeweils 4 bis 10 Ringglieder umfassen und WO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 404 -

die vorstehend genannten Phenyl- und Pyridinyl-Reste ihrerseits durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Alkoxy-, Methylsulfonyloxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminomethyl-, Cyan-, Carboxy-, Carbalkoxy-, Carboxyalkyl-, Carbalkoxyalkyl-, Alkanovl-, @-(Dialkylamino)alkanovl-, @-(Carboxy)alkanoyl-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-. di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder

R10 zusammen mit R12 und Y3 einen 4- bis 7-gliedrigen cvcloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(Alkyl) - ersetzt sein kann,

wobei ein an ein Stickstoffatom innerhalb der Gruppe R10 gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest ersetzt sein kann.

R12 ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, der in ω-Stellung durch eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Pvrrolidinvl-, 1-Piperidinvl-, 4-Methyl-1-piperazinyl-, 4-Morpholinyl- oder Hexahydro-1H-azepin-1-yl-Gruppe substituiert sein kann.

eine Alkoxycarbonyl-, die Cyan- oder Aminocarbonylgruppe oder ein freies Elektronenpaar, wenn Y³ ein Stickstoffatom darstellt, und

R¹³ und R¹⁴ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern \mathbf{Y}^3 ein Kohlenstoffatom ist, \mathbf{R}^{12} zusammen mit \mathbf{R}^{14} auch eine Weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R¹⁰ wie

PCT/EP97/04862

vorstehend erwähnt definiert ist und ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{13}$ ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern Y 3 ein Kohlenstoffatom ist, R 12 zusammen mit R 14 auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R 10 zusammen mit R 13 und der eingeschlossenen Doppelbindung einen partiell hydrierten oder aromatischen fünf- bis siebengliedrigen, mono- oder bicyclischen Carbocyclus oder Heterocyclus darstellen,

bedeuten.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 4 Kohlenstoffatome umfassen können.

alle vorstehend genannten Cycloalkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Cycloalkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 5 bis 7 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere und deren Salze

4. Abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel I nach mindestens einem der Ansprüche 1 oder 2, in der

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

- 406 -

WO 98/11128

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1-yl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxo-pyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden letztgenannten Gruppen im Kohlenstoffgerüst durch eine Phenyl-, Pyridinyl-oder Diazinyl-Gruppe substituiert sein können,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder zwei Stickstoffatome enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen Pyridinyl-Rest substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe als auch an den Pyridinyl-Rest jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

oder eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Methyloder Ethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit $1\ \text{bis}\ 4\ \text{Kohlenstoffatomen},$ die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimi-dazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Di-hydro-2H-2-oxoimidazol4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder zwei Stickstoffatome enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen Pyridinyl-Rest substituiert sein kann,

wobei sowohl an die 5-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe als auch an den Pyridinyl-Rest jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können.

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkyl- und Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkyl-, Nitro-, Alkoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Alkanoyl-, Cyan- oder Trifluormethoxy gruppen mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

oder den Rest der Formel

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 408 -

in dem

p die Zahlen 1 oder 2,

o die Zahl 2 oder, sofern Y1 und Y2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

Yl das Stickstoffatom, sofern R5 ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

R⁵ ein freies Elektronenpaar, wenn Y¹ das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y1 das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die Hydroxy-, Cyan-, Aminocarbonyl-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Aminocarbonylaminogruppe oder eine am Aromaten gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Ethoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituierte Phenylmethyl- oder Phenylgruppe,

R6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R5 eine zusätzliche Bindung,

 \mathbb{R}^7 das Wasserstoffatom oder, sofern \mathbb{Y}^1 kein Stickstoffatom ist und R5 und R6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit R^{N} die 1,4-Butadienylengruppe,

RN das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, Hydroxy-, Alkoxy-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Piperidinyl-, Morpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Hexahydro-1H-1-azepinyl-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Acetylamino-, Cyan-, Aminocarbonylamino- oder Alkylaminocarbonylamino-Gruppe monosubstituiert oder durch Phenyl-, Pyridinyloder Diazinyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei diese Substituenten gleich oder verschieden sind.

eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Cyan-, Amino-, Benzovlamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Phenylalkoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Alkylaminocarbonylamino-, Dialkylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl) -N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl) -N-alkylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylaminocarbonylamino-, [N-Phenyl(alkylamino)]carbonylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl)-N-alkylamino-, N-(Phenylaminocarbonyl) -N-phenylamino-, Benzoylaminocarbonylamino-, Phenylalkylaminocarbonylamino-, Pyridinylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl) -N-phenylamino-, N-(Alkylaminocarbonyl) -N-phenylamino-, N-(Aminocarbonylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Pyridinyl)-N-(aminocarbonyl)amino-, N-(Pyridinyl) -N-(alkylaminocarbonyl)amino-, Phenylamino-, Pyridinvlamino-, Diazinylamino- oder 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-vl]-1-piperidinyl- Gruppe,

einen gesättigten, einfach oder zweifach ungesättigten 5bis 7-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxaza-, Thiaza-, Thiadiaza- oder S.S-Dioxido-thiadiaza-Heterocyclus,

wobei die vorstehend erwähnten Heterocyclen über ein Kohlenstoff- oder Stickstoffatom verknüpft sein und

ein oder zwei Carbonylgruppen benachbart zu einem Stickstoffatom enthalten können,

an einem der Stickstoffatome durch eine Alkyl-, Alkanoyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenylmethyl- oder Phenylgruppe substituiert sein können.

an einem oder an zwei Kohlenstoffatomen durch eine Methyl-, Phenyl-, Phenylmethyl-, Naphthyl-, Biphenylyl-, Thienyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

und wobei an die vorstehend erwähnten Heterocyclen über zwei benachbarte Kohlenstoffatome zusätzlich eine Alkylengruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen angefügt oder eine olefinischen Doppelbindung eines der vorstehend erwähnten Heterocyclen mit einem Thiophen-, Benzol-, Pyridin-, Chinolin- oder Diazin-Ring kondensiert sein kann.

oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R 5 und R 6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R N zusammen mit R 7 auch die 1.4-Butadienylengruppe oder,

sofern Y¹ ein Kohlenstoffatom darstellt, R^N zusammen mit R^5 unter Einschluß von Y¹ auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten 5- oder 6-gliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus, der benachbart zu einem Stickstoffatom ein oder zwei Carbonylgruppen im Ring enthalten kann und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert und an einem der Stickstoffatome durch eine Methyl-, Aminocarbonyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Phenylalkoxycarbonylalkyl-, Phenyl-methyl- oder Phenylgruppe substituiert sein kann,

wobei die in den unter R^N erwähnten Resten enthaltenen Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinyl-Gruppen sowie die thieno-, benzo-, pyrido- und diazinokondensierten Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methylgruppen, Nitro-,
Methoxy-, Ethoxy-, Methylsulfonylamino-, Trifluormethyl-,
Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-,
Carboxyalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Hydroxyalkylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1-azepinyl)carbonyl-,
(4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, Methylendioxy-,
Aminocarbonylamino-, Aminocarbonylaminoalkyl-, Methylaminocarbonylamino-, Acetyl-, Cyan- oder Trifluormethoxygruppen mono-, di-, oder trisubstituiert sein
können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden
sein können,

und die in den vorstehenden Resten enthaltenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben wurde, 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten können,

darstellen,

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome,
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR1-, in der
 - R1 das Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,
- \mathbb{R}^{11} das Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Methoxycarbonyl-gruppe
- n die Zahlen 1 oder 2 oder, sofern $\mathfrak m$ die Zahl 1 ist, auch die Zahl 0.
- m die Zahlen 0 oder 1,

 $\rm R^2$ eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-Formyl-1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl, 4-Imidazolyl-, 1-Methyl-4-imidazolyl-, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl-, Pyridinyl- oder Chinolinylgruppe,

wobei die genannten aromatischen und heteroaromatischen Reste im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chloroder Bromatome, durch verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Allyl-, Vinyl-, Methoxy-, Ethoxy-, Propoxy-, 1-Methylethoxy-, Dimethylaminoethoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Nitro-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Acetyl-, Cyan-, Methylsulfonyloxy- oder Trifluormethoxygruppen, durch Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyl- oder Furylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert und die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

A eine Bindung oder den über die Carbonylgruppe mit der ${\tt NR^3R^4\text{-}Gruppe} \ \ {\tt der} \ \ {\tt Rest} \ \ {\tt der} \ \ {\tt Formel}$ Rest der Formel

$$R^{\theta} = \frac{2}{2} Z_{\xi_{1}}$$
 (III),

in dem

 ${\tt R}^{8}$ und ${\tt R}^{9}$ zusammen eine n-Propylengruppe oder

 ${\bf R}^{\bf 8}$ das Wasserstoffatom oder die Methylgruppe und

 R^9 das Wasserstoffatom oder eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\textsc{-Stellung}$

durch eine Hydroxy-, Amino-, Methylamino-, Dimethylamino-, Hydroxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Aminoimino-methylamino-, Aminocarbonylamino-, Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituiert sein kann, wobei die Phenyl- und Pyridinylgruppe ihrerseits im Kohlenstoffgerüst durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl- oder Cyangruppe substituiert sein können und wobei in den für R⁹ genannten Gruppen enthalene Hydroxy-, Amino- und Guanidinogruppen mit einem Schutzrest, beispielsweise dem Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylrest, substituiert sein können,

darstellen.

R3 das Wasserstoffatom,

eine in ω -Stellung gegebenenfalls durch eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Hydroxy-, Amino-, Methylamino-, Dimethyl-amino-, Carboxy-, Aminocarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Acetylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl oder4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe,

wobei die vorstehend erwähnten Phenyl- und Pyridinylgruppen zusätzlich im Kohlenstoffgerüst durch ein Fluor-, Chloroder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Aminocarbonyl- oder Cyangruppe substituiert sein können, R^4 das Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Phenyl- oder Pyridinylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen

oder \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

$$R^{12}$$
 $(CH_2)_q$
 $(CH_2)_q$
 R^{10}
 (IV)

in dem

 y^3 das Kohlenstoffatom oder, wenn R^{12} ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom,

r die Zahlen 0, 1 oder 2,

g die Zahlen 0, 1 oder 2,

mit der Maßgabe, daß die Summe der für r und q genannten Zahlen 0, 1, 2 oder 3 beträgt

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Cycloalkyl-, Dial-kylamino-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylamino-alkyl-, Phenylaminocarbonylamino-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylmethyl-, Carboxymethyl- oder Carboxy-Gruppe,

eine Phenyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Pyridinylcarbonyl- oder Phenylcarbonyl-Gruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Methoxy-, Hydroxy-, \omega-(Dialkylamino)alkyl-, \omega-(Dialkylamino)hydroxyalkyl- oder Alkanoylgruppen mono- oder

disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2Himidazolyl-, 2,4(1H,3H)-Dioxopyrimidinyl- oder 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidinyl-Gruppe, die jeweils durch eine Phenylgruppe substituiert oder an der Doppelbindung mit einem Benzol-, Pyridin- oder Diazin-Ring kondensiert sein kann,

eine 5- bis 7-gliedrige Azacycloalkylgruppe, eine 4- bis 7-gliedrige Oxaza- oder Diazacycloalkylgruppe oder eine 7- bis 9-gliedrige Azabicycloalkylgruppe,

wobei die vorstehend genannten mono- und bicyclischen Heterocyclen über ein Stickstoff- oder ein Kohlenstoffatom gebunden sind und

durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Alkanoyl-, Dialkylamino-, Phenylcarbonyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl- oder Alkoxycarbonylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkoxyceil, Alkylsulfonyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylgruppe oder durch eine im Ring gegebenenfalls alkylsubstituierte Azacycloalkylcarbonyl- oder Diazacycloalkylcarbonyl-Gruppe substituiert sein können.

wobei die in diesen Substituenten enthaltenen alicyclischen Reste 3 bis 7 Ringglieder und die heteroalicyclischen Reste jeweils 4 bis 7 Ringglieder umfassen und

der vorstehend genannte Phenylcarbonyl-Rest durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein kann, oder

PCT/EP97/04862

- 416 -

 R^{10} zusammen mit R^{12} und Y^3 einen 4- bis 6-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(CH $_3$) - ersetzt sein kann,

wobei ein an ein Stickstoffatom innerhalb der Gruppe R¹⁰ gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest, beispielsweise den Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylrest, ersetzt sein kann,

 R^{12} ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, der in ω -Stellung durch eine Phenyl-, Pyridinyl-, Amino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl- oder 4-Methyl-1-piperazinyl-Gruppe substituiert sein kann.

eine Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonyl-, die Cyan- oder Aminocarbonylgruppe oder ein freies Elektronenpaar, wenn Y^3 ein Stickstoffatom darstellt, und

R¹³ und R¹⁴ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Y^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R^{10} wie vorstehend erwähnt definiert ist und R^{13} ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

sofern \mathbf{Y}^3 ein Kohlenstoffatom ist, \mathbf{R}^{12} zusammen mit \mathbf{R}^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und \mathbf{R}^{10} zusammen mit \mathbf{R}^{13} und der eingeschlossenen Doppelbindung einen partiell hydrierten oder aromatischen fünf-oder sechsgliedrigen, mono- oder bicyclischen Carbocyclus oder Heterocyclus, der ein oder zwei Stickstoffatome enthält, darstellen,

bedeuten.

wobei alle vorstehend genannten Alkyl- und Alkoxygruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfassen können und

alle vorstehend genannten Cycloalkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Cycloalkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 5 bis 7 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere, deren Gemische und deren Salze.

5. Abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel I nach mindestens einem der Ansprüche 1 oder 2, in der

R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder (4-Biphenylyl)-Gruppe, wobei die vorstehend genannten aromatischen Reste zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Methoxy-, Aminooder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

durch eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, Pyridinyl-, 1H-Indol-3yl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe substituiert ist,

oder eine gegebenenfalls am Stickstoffatom zusätzlich durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte unverzweigte Alkyl- aminogruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen,

PCT/EP97/04862

- 418 -

durch eine Phenylgruppe, die durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methyl-, Nitro-, Methoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, Amino- oder Acetylaminogruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

durch eine 2-Pyrrolyl-, 3-Pyrrolyl-, Pyridinyl-, 1H-Indol-3-yl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe substituiert ist.

oder den Rest der Formel

in dem

n die Zahlen 1 oder 2.

o die Zahl 2 oder, sofern \mathbf{Y}^1 und \mathbf{Y}^2 nicht gleichzeitig Stickstoffatome sind, auch die Zahl 1,

 \mathbf{Y}^1 das Stickstoffatom, sofern \mathbf{R}^5 ein freies Elektronenpaar darstellt, oder das Kohlenstoffatom,

Y2 das Stickstoffatom oder die Gruppe >CH-,

 ${
m R}^5$ ein freies Elektronenpaar, wenn Y 1 das Stickstoffatom darstellt, oder, wenn Y 1 das Kohlenstoffatom darstellt, das Wasserstoffatom, eine Alkylgruppe mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, die Cyan- oder Phenylgruppe,

ERSATZBLATT (REGEL 26)

- 419 -

 R^6 das Wasserstoffatom oder, sofern Y^1 kein Stickstoffatom ist, auch zusammen mit R^5 eine zusätzliche Bindung,

 \mathbb{R}^7 das Wasserstoffatom oder, sofern Y¹ kein Stickstoffatom ist und \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, auch zusammen mit \mathbb{R}^N die 1,4-Butadienylengruppe,

 $R^{\rm N}$ das Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, die in $\omega\text{-Stellung}$

durch eine oder zwei Phenyl- oder Pyridinyl-Gruppen, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

oder durch eine Hydroxy- oder Methoxygruppe substituiert sein kann.

eine Phenylgruppe, die durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Methylgruppen, Nitro-, Methoxy-, Ethoxy-, Trifluormethyl-, Hydroxy- oder Cyangruppen mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, oder eine durch eine Methylendioxygruppe substituierte Phenylgruppe,

eine 2-Pyridinyl- oder 4-Pyridinylgruppe,

eine Amino-, Benzoylamino-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonylamino-, Methylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-Nmethylamino-, N-(Methylaminocarbonyl)-N-methylamino-,
N-(Aminocarbonyl)-N-(4-fluorphenyl)-Mino-, N-(Methylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, Phenylamino-, N-(Methylaminocarbonyl)-N-phenylamino-, N-(Phenylamino-,
N-Phenyl (methylamino)]carbonylamino-, N-(Phenylaminonyl)-N-methylamino-, N-(PhenylaminoBenzoylaminocarbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-N-phenylamino-

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

Gruppe oder eine im Phenylring gegebenenfalls durch eine Aminocarbonylamino- oder Methylsulfonylaminogruppe substituierte Phenylaminogruppe,

eine 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, eine 1.3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl-, 1,3,3a,4,5,6,7,7a-Octahydro-2(2H)-oxobenzimidazol-1-yl-, 1H-Indol-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-, 1,3(2H)-Dioxo-1H-isoindol-2-yl-, 1H-Benzimidazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 2(3H)-Oxobenzoxazol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-d]pyrimidin-3-yl-, 2,3,4,5-Tetrahydro-2(1H)-oxo-1,3-benzodiazepin-3-y1-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrido[2,3-d]pyrimidin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 3,4,4a,5,6,7,8,8a-Octahydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1.2.4-benzothiadiazin-2-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 2,4-Dihydro-5-phenyl-3(3H)-oxo-1,2,4-triazol-2-yl-, 1,3-Dihydro-5-methyl-4-phenyl-2(2H)-oxoimidazol-1-yl-, 2,5-Dioxo-4-phenylimidazolidin-1-yl-, 2,5-Dioxo-4-(phenylmethyl)-imidazolidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2,2-dioxido-2,1,3benzothiadiazin-3-yl-, 1,3-Dihydro-4-(4-biphenylyl)-2(2H)oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-(2-naphthyl)-2(2H)-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4,5-diphenyl-2(2H)-oxoimidazol-1yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl-, 4-Phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-1-yl-, 4-[3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl]-1-piperidinyl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrido[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxopyrido[4.3d]pyrimidin-3-yl- oder 2,3-Dihydro-4(1H)-oxochinazolin-3-yl-Gruppe.

wobei die vorstehend erwähnten mono- und bicyclischen Heterocyclen an einem der Stickstoffatome durch eine Methoxycarbonylmethylgruppe substituiert sein können und/oder

die vorstehend erwähnten mono- und bicyclischen Heterocyclen im Kohlenstoffgerüst und/oder an den in diesen Gruppen enthaltenen Phenylgruppen durch Fluor-, Chloroder Bromatome, durch Methyl-, Trifluormethyl-, Methoxy-, Hydroxy-, Amino-, Nitro-, Phenyl-, Phenylmethyl-, Carboxy-, Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Hydroxyethylaminocarbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl- oder (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und eine Mehrfachsubstitution mit den drei letztgenannten

oder, sofern Y 1 kein Stickstoffatom ist und R 5 und R 6 zusammen eine zusätzliche Bindung darstellen, R $^{\rm N}$ zusammen mit

Substituenten ausgeschlossen ist,

R7 auch die 1.4-Butadienvlengruppe,

oder, sofern Y 1 ein Kohlenstoffatom darstellt, R N zusammen mit R 5 unter Einschluß von Y 1 auch eine Carbonylgruppe oder einen gesättigten oder einfach ungesättigten fünf- oder sechsgliedrigen 1,3-Diaza-Heterocyclus,

der benachbart zu einem Stickstoffatom eine Carbonylgruppe im Ring enthalten kann,

an einem der Stickstoffatome durch eine Phenylgruppe substituiert sein kann

und, falls er ungesättigt ist, an der Doppelbindung auch benzokondensiert sein kann.

PCT/EP97/04862

- 422 -

darstellen,

- X das Sauerstoffatom oder 2 Wasserstoffatome,
- Z die Methylengruppe oder die Gruppe -NR 1 -, in der
 - R1 das Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,
- R^{11} das Wasserstoffatom, eine Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-oder eine Methylgruppe,
- n die Zahl 1 und m die Zahl 0 oder
- n die Zahl 0 und m die Zahl 1,
- R² eine Phenyl-, 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl-, 1H-Indol-3-yl-, 1-Methyl-1H-indol-3-yl-, 1-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)-1H-indol-3-yl, 2-Thienyl-, 3-Thienyl-, Thiazolyl- oder Alkylthiazolylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-atomen im Alkylteil, eine Pyridinyl- oder Chinolinylgruppe,
 - wobei die vorstehend genannten Phenyl- und Naphthylreste durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch verzweigte oder unverzeigte Alkylgruppen mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen, durch Alkoxygruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, durch Vinyl-, Allyl-, Trifluormethyl-, Methylsulfonyloxy-, 2-(Dimethylamino)ethoxy-, Hydroxy-, Cyan-, Nitro- oder Aminogruppen, durch Tetrazolyl-, Phenyl-, Pyridinyl-, Thiazolyloder Furylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können und die Substituenten gleich oder verschieden sein können und eine Mehrfachsubstitution mit den fünf letztgenannten Substituenten ausgeschlossen ist,
- A eine Bindung oder den über die Carbonylgruppe mit der Gruppe $-NR^3R^4$ der Formel (I) verknüpften zweiwertigen Rest der Formel

in dem

R8 und R9 zusammen eine n-Propylengruppe oder

R8 das Wasserstoffatom oder die Methylgruppe und

 R^9 das Wasserstoffatom oder eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

die in ω -Stellung durch eine Amino-, Methylamino-, Dimethylamino-, Aminoiminomethylamino- oder Aminocarbonylaminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend genannten Substituenten ein an ein Stickstoffatom gebundenes Wasserstoffatom durch einen Schutzrest, beispielsweise den Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylrest, ersetzt sein kann

darstellen.

R3 das Wasserstoffatom oder

eine in ω -Stellung gegebenenfalls durch eine Amino-, Methylamino-, Dimethylamino- oder 4-(1-Piperidinyl)-1-piperidinyl-Gruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

 \mathbb{R}^4 das Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe

oder \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 zusammen mit dem eingeschlossenen Stickstoffatom einen Rest der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^{12} \\
\downarrow \\
N \\
(CH_2)_q \\
CR^{13}R^{10}
\end{array}$$
(IV),

in dem

 \mathbf{Y}^3 das Kohlenstoffatom oder, wenn \mathbf{R}^{12} ein freies Elektronenpaar darstellt, auch das Stickstoffatom,

r die Zahl 1,

q die Zahl 1,

R¹⁰ das Wasserstoffatom, eine Alkyl-, Dialkylamino-, Aminoalkyl-, Alkylaminoalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Phenylaminocarbonylamino-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylmethyl-, Carboxymethyl- oder Carboxy-Gruppe oder eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Ring,

eine Benzoyl-, Pyridinylcarbonyl-, Phenyl-, Pyridinyl- oder Diazinylgruppe, die jeweils im Kohlenstoffgerüst durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Acetyl-, Methyl-, Ethyl- oder Methoxygruppe oder durch eine im Alkylrest gegebenenfalls hydroxysubstituierte Dimethylaminoalkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest substituiert sein können.

eine über ein Stickstoffatom gebundene 1,3-Dihydro-2-oxo-2H-imidazolyl-Gruppe, die an der Doppelbindung mit einem Benzol- oder Pyridinring kondensiert sein kann,

eine 1-Pyrrolidinyl-, 1-Piperidinyl-, 4-(Dimethylamino)-1piperidinyl-, 4-Piperidinyl- oder 4-Morpholinylgruppe, wobei das Stickstoffatom der 4-Piperidinylgruppe durch eine Alkanovl- oder Alkylgruppe mit jeweils 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Benzovl-, Methylsulfonyl-, 3-Carboxypropionyl-, Cyclopropylmethyl-, Alkoxycarbonylmethyloder Carboxymethylgruppe oder durch einen Schutzrest, beispielsweise die Phenylmethoxycarbonyl- oder tert.Butyloxycarbonylgruppe, substituiert sein kann, eine Hexahydro-1H-1azepinvl-, 8-Methvl-8-azabicyclo[3,2,1]oct-3-yl-, 4-Alkyl-1piperazinyl-, Hexahydro-4-alkyl-1H-1,4-diazepin-1-yl-, 1-Alkv1-4-piperidinvlcarbonvl- oder 4-Alkyl-1-piperazinvlcarbonvlgruppe.

oder

R10 zusammen mit R12 und Y3 einen 5-gliedrigen cycloaliphatischen Ring, in dem eine Methylengruppe durch eine Gruppe -NH- oder -N(CH3) - ersetzt sein kann,

R12 ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, der in ω-Stellung durch eine 1-Pyrrolidinvl-, 1-Piperidinvl- oder 4-Methyl-1-piperazinyl-Gruppe substituiert sein kann.

eine Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonyl- oder die Cyangruppe,

ein freies Elektronenpaar, wenn Y3 ein Stickstoffatom darstellt, und

R¹³ und R¹⁴ jeweils ein Wasserstoffatom oder,

sofern Y³ ein Kohlenstoffatom ist, R¹² zusammen mit R¹⁴ auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung, wobei R¹⁰ wie vorstehend erwähnt definiert ist und R13 ein Wasserstoffatom darstellt, oder,

- 426 -

sofern Y^3 ein Kohlenstoffatom ist, R^{12} zusammen mit R^{14} auch eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoff-Bindung und R^{10} zusammen mit R^{13} und der eingeschlossenen Doppelbindung eine über den Fünfring ankondensierte Indolgruppe darstellen,

bedeuten,

wobei alle vorstehend genannten Alkylgruppen sowie die innerhalb der anderen genannten Reste vorhandenen Alkylgruppen, sofern nichts anderes angegeben ist, 1 bis 3 Kohlenstoffatome umfassen können.

deren Tautomere, deren Diastereomere, deren Enantiomere und deren Salze

- 6. Abgewandelte Aminosäuren der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß diese in den Beispielen 1 bis 29 beschrieben werden.
- 7. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6 mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen.
- 8. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 7 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
- 9. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur akuten und prophylaktischen Behandlung von Kopfschmerzen, zur Behandlung des nicht-insulinabhängigen Diabetes mellitus, von cardiovaskulären Erkrankungen, Erkrankungen der Haut, von entzündlichen Erkrankungen, der allergischen Rhinitis, von Asthma, von Erkrankungen, die mit einer überschießenden Gefäßerweiterung und dadurch bedingter verringerter

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

Gewebedurchblutung einhergehen, z.B. Schock und Sepsis, und der Morphintoleranz geeignet ist.

- 427 -

- 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 11. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der
- R eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-vl-. 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-vl-, 2.4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-vl-, 3.4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3.4-d)pyrimidin-3-yl-, 3.4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazopyridinyl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5c]chinolin-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazol-1-yl- oder 3.4-Dihydro-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-Gruppe, wobei die beiden PCT/EP97/04862

stituenten gleich oder verschieden sein können,

letztgenannten Gruppen jeweils in 4- und/oder 5-Stellung oder in 5- und/oder 6-Stellung durch niedere geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, durch Phenyl-, Biphenylyl-, Pyridinyl-, Diazinyl-, Furyl-, Thienyl-, Pyrrolyl-, 1.3-Oxazolvl-, 1.3-Thiazolvl-, Isoxazolyl-, Pyrazolyl-1-Methylpyrazolyl-, Imidazolyl- oder 1-Methylimidazolyl-Gruppen mono- oder disubstituiert sein können und die Sub-

- 428 -

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoffatom ein Sauerstoff - Schwefel - oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann,

oder durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann,

wobei sowohl an die vorstehend erwähnten 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wohei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in w-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten monound bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-,

WO 98/11128

- 429 -

Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl) carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl) carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylaminound Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

$$R^{5}$$
 $(CH_{2})_{p}$
 $(CH_{2})_{p}$
 (III)

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind, Y2 die CH-Gruppe darstellt und Z die NR¹-Gruppe bedeutet, wobei R¹ wie wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist.

eine Carbonsäure der allgemeinen Formel VII,

in der

R wie wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ Z \xrightarrow{R^1 | M} A \\ X \xrightarrow{R^4} \end{array}$$

in der

 \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^{11} , A, X, m und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind, und

Z die NR^1 -Gruppe bedeutet, wobei R^1 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 erwähnt definiert ist.

gekuppelt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R wie unter a) definiert ist, Z die NR^1 -Gruppe darstellt und R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^{11} , A, X, m und n wie wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind,

eine Verbindung der allgemeinen Formel IX,

in der

R wie unter a) definiert ist und Nu eine Austrittsgruppe bedeutet,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII,

WO 98/11128

$$\begin{array}{c} R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ Z \\ R^1 \\ X \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^3 \\ R^3 \\ A \\ X \\ D^4 \end{array} \qquad (VIII)$$

- 431 -

in der

R2. R3. R4. R11. A. X. m und n wie wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und

Z die NR^1 -Gruppe bedeutet, wobei R^1 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist.

gekuppelt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω-Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-y1-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-y1-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-0xoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxotmidazol4,5-c]chino-lin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die
5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen
monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte
Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein
kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen
Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution des Alkylteils der Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthylund Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-,

WO 98/11128

- 433 -

Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1vl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanovl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylaminound Benzovlmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

$$R^{5} \xrightarrow{(CH_{2})_{0}} (CH_{2})_{p}$$

$$R^{6} \xrightarrow{R^{7}} (CH_{2})_{p}$$

$$(II)$$

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind,

Y2 das N-Atom darstellt und

Z die NR1-Gruppe bedeutet, wobei R1 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist.

ein Amin der allgemeinen Formel X,

in der

R wie vorstehend definiert ist, mit einem Kohlensäurederivat der allgemeinen Formel XI,

$$x^1 \xrightarrow{Q} x^1$$
 (XI)

in der

X1 eine nucleofuge Gruppe bedeutet,

und mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ X \\ X \\ R^4 \end{array} \qquad (VIII)$$

in der

 ${\rm R}^2,~{\rm R}^3,~{\rm R}^4,~{\rm R}^{11},~{\rm A},~{\rm X},~{\rm m}$ und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und

Z die NR 1 -Gruppe bedeutet, wobei R 1 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist.

umgesetzt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

d) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der die mit den Gruppen R und Z verknüpfte Carbonylgruppe eine Harnstoffcarbonyl-Gruppe darstellt, wobei das Harnstoffcarbonyl von wenigstens einer NH-Gruppe flankiert wird, und in der

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom zusätzlich durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

- 435 -

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,4-d)pyrimidin-3-yl-, 3.4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3.4-d]pyrimidin-1-yl-, 3.4-Dihvdro-2(1H)-exothieno[3,2-d]pvrimidin-3-vl-, 3,4-Dihvdro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H) -Oxochinolin-3-vl-, 2(1H) -Oxochinoxalin-3-vl-, 1.1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4.5-b]pvridin-3-vl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-. Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die 5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte Kohlenstoffatome eine 1.4-Butadienylengruppe angefügt sein kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen

Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution des Alkylteils der Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonvl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyloder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

in dem

PCT/EP97/04862

- 437 -

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und Y^2 das N-Atom darstellt,

Z die Gruppe NR1 und

 R^1 ein Wasserstoffatom oder, sofern R eine am Stickstoff unsubstituierte und unverzweigte, in ω -Stellung gegebenenfalls substituierte Alkylaminogruppe darstellt, auch eine Alkyl- oder Phenylalkylgruppe

bedeuten,

ein Amin der allgemeinen Formel X',

in der R

wie vorstehend definiert ist, mit Kohlensäurederivaten der allgemeinen Formel XI',

in der

 $\rm X^2$ die Phenoxygruppe bedeutet, wenn $\rm X^3$ der (1H)-1,2,3,4-Tetrazol-1-yl-Rest ist, die 4-Nitrophenoxygruppe, wenn $\rm X^3$ die 4-Nitrophenoxygruppe ist, und das Chloratom, wenn $\rm X^3$ die 2,4,5-Trichlorphenoxygruppe darstellt, sowie mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII',

$$(CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ (C=O)_m \\ (X=O)_m \\ (X=O)_m \\ (X=O)_m$$

in der

 \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^{11} , X, A, m und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und

 R^1 das Wasserstoffatom oder, sofern R eine am Stickstoff unsubstituierte und unverzweigte, in ω -Stellung gegebenenfalls substituierte Alkylaminogruppe darstellt, auch eine Alkyl- oder Phenvlalkylaruppe bedeutet,

umgesetzt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

e) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z die Gruppe NH darstellt und

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochieno[3,4-d]pyrimidin-

3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinozolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-yl-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(2H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2-oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die
5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen
monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte
Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein
kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen
Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei die vorstehend für die Substitution der Alkylgruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten monound bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoff-

atomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl) carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahydro-1Hazepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzovl-. Benzoylamino- und Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können,

oder den Rest der Formel

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und Y^2 das N-Atom darstellt, bedeutet,

ein Isocyanat der allgemeinen Formel XII,

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
(CH_{2})_{n} \\
(C=0)_{m} \\
0 = C = N R_{1} R_{1} R_{2} R_{3}
\end{array}$$
(XII)

in der

 \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^{11} , A, X, m und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind.

mit einem Amin der allgemeinen Formel X.

in der

R wie vorstehend definiert ist,

umgesetzt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

f) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine unverzweigte, am Stickstoffatom unsubstituierte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-,
3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Di-

hydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinozolin-3-yl-, 1,1-Di-oxido-3(4H)-oxoch.2,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazol4,5-c]chinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2H-2-oxoimidazol4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die
5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen
monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte
Kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein
kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen
Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können, und

wobei alle vorstehend für die Substitution der Alkylaminogruppen in ω -Stellung genannten Phenyl-, Naphthyl- und Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-,

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 443 -

Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl) carbonyl-, (1-Piperidinyl) carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1-yl)carbonyl-, (4-Methyl-1piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylamino- und Benzovlmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können, und

Z die NR1-Gruppe, wobei R1 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist, bedeuten,

ein Isocyanat der allgemeinen Formel XIII,

in der R wie vorstehend definiert ist, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII,

$$\begin{array}{c} R^2 \\ (CH_2)_n \\ (C=O)_m \\ Z \xrightarrow{R^1 \parallel A} A \\ X \xrightarrow{R^4} \end{array}$$

in der R2, R3, R4, R11, A, X, m und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind, und

Z die NR 1 -Gruppe bedeutet, wobei R 1 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist,

umgesetzt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

g) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der X wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist, sofern A keine Bindung bedeutet, oder das Sauerstoffatom darstellt, falls A eine Einfachbindung darstellt,

eine Carbonsäure der allgemeinen Formel XIV,

$$\begin{array}{c} R2' \\ (CH_2)_n \\ O \\ (C=0)_m \\ R \end{array} (XIV)$$

in der

R, Z, R^{11} , m und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind, R^{2} die in den Ansprüchen 1 bis 6 für R^{2} erwähnten Bedeutungen besitzt oder einen durch einen Schutzrest substituierten Rest R^{2} bedeutet,

A' die in den Ansprüchen 1 bis 6 für A angegebenen Bedeutungen hat oder, falls A den zweiwertigen Rest einer Aminosäure bedeutet, in der Seitenkette gegebenenfalls einen Präcursorrest für den Rest \mathbb{R}^9 trägt,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel XV,

$$H - NR^3R^4$$
 (XV)

in der

PCT/EP97/04862

- 445 -

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die in den Ansprüchen 1 bis 6 erwähnten Bedeutungen besitzen.

gekuppelt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

h) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der X das Sauerstoffatom darstellt,

eine Carbonsäure der allgemeinen Formel XVI,

$$\begin{array}{c} R2^{\circ} \\ (CH_{2})_{n} \\ O \\ (C=O)_{m} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (CH_{2})_{n} \\ O \\ (C=O)_{m} \end{array}$$

$$(XVI)$$

in der

R, Z, \mathbb{R}^{11} , \mathbb{m} und \mathbb{n} wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und

 \mathbb{R}^{2^+} die in den Ansprüchen 1 bis 6 für \mathbb{R}^2 erwähnten Bedeutungen besitzt oder einen durch einen Schutzrest substituierten Rest \mathbb{R}^2 darstellt,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel XVII,

$$H^{A'}$$
 N
 R^3
(XVII)

in der

A' die in den Ansprüchen 1 bis 6 für A angegebenen Bedeutungen hat oder, falls A den zweiwertigen Rest einer Aminosäure bedeutet, in der Seitenkette gegebenenfalls einen Präcursorrest für den Rest \mathbb{R}^9 trägt, und

WO 98/11128 PCT/EP97/04862

 \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die in den Ansprüchen 1 bis 6 erwähnten Bedeutungen besitzen.

gekuppelt wird und, falls nötig, anschließend von einer so erhaltenen Verbindung Schutzgruppen abgespalten oder Präcursor-Funktionen abgewandelt werden oder

i) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R eine gegebenenfalls am Stickstoffatom durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Phenylmethylgruppe substituierte unverzweigte Alkylaminogruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung

durch eine Cycloalkylgruppe mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen,

durch eine oder zwei Phenylgruppen, durch eine 1-Naphthyl-, 2-Naphthyl- oder Biphenylyl-Gruppe,

durch eine 1H-Indol-3-yl-, 1,3-Dihydro-2H-2-oxobenzimidazol-1-vl-, 2.4(1H.3H)-Dioxochinazolin-1-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxochinazolin-3-yl-, 2,4(1H,3H)-Dioxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-vl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,4-d]pyrimidin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno(3,2-d)pyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxothieno[3,2-d]pyrimidin-1-vl-, 3,4-Dihydro-2(1H)oxochinazolin-1-yl-, 3,4-Dihydro-2(1H)-oxochinazolin-3-yl-, 2(1H)-Oxochinolin-3-vl-, 2(1H)-Oxochinoxalin-3-yl-, 1,1-Dioxido-3(4H)-oxo-1,2,4-benzothiadiazin-2-yl-, 1,3-Dihydro-4-(3-thienyl)-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-4-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-5-phenyl-2H-2-oxoimidazol-1-yl-, 1,3-Dihydro-2(2H)-oxoimidazo[4,5-c]chinolin-3-yl-, 3,4-Dihydro-5-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl-, 3,4-Dihydro-6-phenyl-2(1H)-oxopyrimidin-3-yl- oder 1,3-Dihydro-2H-2oxoimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl-Gruppe,

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 5-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der ein Stickstoff. Sauerstoff- oder Schwefelatom oder neben einem Stickstoff- ein Sauerstoff-, Schwefel- oder ein weiteres Stickstoffatom enthält, wobei ein Stickstoffatom einer Iminogruppe durch eine Alkylgruppe substituiert sein kann, oder

durch einen über ein Kohlenstoffatom verknüpften 6-gliedrigen heteroaromatischen Ring, der 1, 2 oder 3 Stickstoffatome enthält, substituiert sein kann, wobei sowohl an die
5-gliedrigen als auch an die 6-gliedrigen heteroaromatischen
monocyclischen Ringe jeweils über zwei benachbarte
kohlenstoffatome eine 1,4-Butadienylengruppe angefügt sein
kann und die so gebildeten bicyclischen heteroaromatischen
Ringe auch über ein Kohlenstoffatom der 1,4-Butadienylengruppe gebunden sein können,

wobei die vorstehend für die Substitution des Alkylteils der Alkylaminogruppen in ω-Stellung genannten Phenyl-, Naphthylund Biphenylyl-Gruppen sowie gegebenenfalls auch partiell hydrierten mono- und bicyclischen heteroaromatischen Ringe im Kohlenstoffgerüst zusätzlich durch Fluor-, Chlor- oder Bromatome, durch Alkylgruppen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Nitro-, Alkoxy-, Phenyl-, Phenylalkoxy-, Trifluormethyl-, Alkoxycarbonyl-, Alkoxycarbonylalkyl-, Carboxy-, Carboxyalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Hydroxy-, Amino-, Acetylamino-, Propionylamino-, Benzoyl-, Benzoylamino-, Benzoylmethylamino-, Aminocarbonyl-, Alkylaminocarbonyl-, Dialkylaminocarbonyl-, (1-Pyrrolidinyl)carbonyl-, (1-Piperidinyl)carbonyl-, (Hexahydro-1H-azepin-1yl)carbonyl-, (4-Methyl-1-piperazinyl)carbonyl-, (4-Morpholinyl)carbonyl-, Alkanoyl-, Cyan-, Trifluormethoxy-, Trifluormethylthio-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppen mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und die vorstehend erwähnten Benzoyl-, Benzoylaminound Benzoylmethylaminogruppen ihrerseits im Phenylteil zuWO 98/11128 PCT/EP97/04862

- 448 -

sätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl-, Trifluormethyl-, Amino- oder Acetylaminogruppe substituiert sein können.

oder den Rest der Formel

in dem

 R^5 , R^6 , R^7 , R^N , Y^1 , o und p wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind und Y^2 das N-Atom bedeutet,

Z die Methylengruppe,

X zwei Wasserstoffatome.

A die Einfachbindung,

m den Wert 1 und

n den Wert 0 darstellen,

eine Carbonsaure der allgemeinen Formel XVIII,

in der

 $\ensuremath{\mathbb{R}}^2$, $\ensuremath{\mathbb{R}}^3$ und $\ensuremath{\mathbb{R}}^4$ wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind,

mit einem Amin der allgemeinen Formel X,

in der R wie oben erwähnt definiert ist, gekuppelt wird oder

ERSATZBLATT (REGEL 26)

PCT/EP97/04862

- 449 -

j) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R³ und R⁴ die in den Ansprüchen 1 bis 6 erwähnten Bedeutungen mit Ausnahme der von Wasserstoffatomen besitzen, Z die Methylengruppe, X zwei Wasserstoffatome, A die Einfachbindung, m die Zahl 1 und n die Zahl 0 bedeuten,

ein sekundäres Amin der allgemeinen Formel XVa,

in der

 ${\sf R}^3$ ' und ${\sf R}^4$ ' die in den Ansprüchen 1 bis 6 für ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ erwähnten Bedeutungen mit Ausnahme der von Wasserstoffatomen besitzen.

mit Formaldehyd und einer CH-aciden Verbindung der allgemeinen Formel XIX.

in der

R wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist und \mathbb{R}^2 wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert ist, jedoch mit der Maßgabe, daß gegebenenfalls vorhandene acide Funktionen zweckmäßigerweise durch geeignete Schutzgruppen geschützt sind, umgesetzt wird oder

k) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der A den über die -CX-Gruppe mit der NR^3R^4 -Gruppe verknüpften zweiwertigen Rest der Formel III,

in dem

 \mathbb{R}^8 das Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Phenylalkylrest und

 R^9 eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine Aminoiminomethylamino-Gruppe substituiert ist, darstellen,

bedeutet,

eine Verbindung der allgemeinen Formel XX,

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
(CH_{2})_{n} \\
O \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C = O \\
R^{11} \\
X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(XX) \\
R^{3}
\end{array}$$

in der

 $R,\ R^2,\ R^3,\ R^4,\ R^{11},\ X,\ Z,\ m$ und n wie in den Ansprüchen 1 bis 6 definiert sind,

 ${\rm R}^{\rm 8}$ das Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Phenylalkylrest und

 R^9 eine unverzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, die in ω -Stellung durch eine primäre Amino-Gruppe substituiert ist, darstellen,

PCT/EP97/04862 WO 98/11128

- 451 -

mit einem Kohlensäurederivat der allgemeinen Formel XXI,

in der

 Mu^2 eine Austrittsgruppe ist oder den Rest der allgemeinen Formel XXII.

in der

R15 und R16, die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder Alkylreste mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellen, bedeutet, umgesetzt wird und

erforderlichenfalls ein bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen verwendeter Schutzrest wieder abgespalten wird und/oder

gewünschtenfalls eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträgliche Salze übergeführt wird.

- 12. Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 7 zur Erzeugung und Reinigung von Antikörpern.
- 13. Verwendung der markierten Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 7 in RIA- und ELISA-Assays und als diagnostische oder analytische Hilfsmittel in der Neurotransmitter-Forschung.

Interna. val Application No

		PCT/	EP 97/04862
A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C07K5/06 C07D401/12 C07D	409/12 C07D417/12	CO7D419/12
	to international Patent Classification (IPC) or to both netional cla	assification end IPC	
	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by class	ufication sumbois)	
IPC 6	C07K C07D	ancaudit symbolsy	
Documents	ation seerched other then minimum documentation to the extent	that such documents are included in the	fields searched
Electronic	data base consulted during the international seerch (name of da	ata base end, where practice), search ter	ms used)
C. DOÇUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Cetegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevent to claim h
Х	WO 96 15148 A (GENENTECH INC) see page 47, line 15; claims examples 23-26,32-36; tables	1-10;	1-5
X	EP 0 706 999 A (SUMITOMO PHARMA) 17 April 1996 see claim 1; example 15		1-5
x	US 4 826 870 A (HIGUCHI NAOKI May 1989 see examples 4,8,11	ET AL) 2	1-5
x	US 4 873 342 A (TANAKA TAKAHAR October 1989 see column 3; example SUAM1234	•	1-5
		-/	
	ner documents ere listed in the continuetion of box C.	X Patent family members are	s listed in ennex
'A" docume 'E' earlier d filing d 'L" docume which i citation 'O" docume other n 'P" docume later th	nt who have throw doubts on prostly claim(s) or or feet for establish the publication dete of enother or other spaciel reason (as specified) int referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans or published proof to the internetional filing date but an the proofly date delimed	"Ti later document published after or promy date and not most or promy date and not most or promy date and not most or promy date and not most or promy date and not promy date of promy date of promy date of promy date of promy date of particular relevant or promy date of particular relevant document a commend with on ments, such common labor been at the art." 2 document member of the same of the sa	led with the application but lee in the organization of the considerable be the claimed invention cannot be considered to in the document in taken elione in the document in taken elione in the document when the ce or more other such doou- g obvious to a person skilled
ate of the e	actuel completion of the international search	Date of mailing of the internation	nal search report
	8 December 1997		16. 01. 98
varne and m	reiking address of the ISA European Patent Office, P.B 5318 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, T.x. 31 651 epo ni,	Authorized officer	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

PCT/EP 97/04862

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. US 5 310 743 A (SCHILLING WALTER ET AL) 1-5 10 May 1994 see example 32 χ EP 0 415 413 A (WARNER LAMBERT CO) 6 March 1-5 1991 see claim 1 х EP 0 284 632 A (OKAMOTO SHOSUKE ; SHOWA 1-5 DENKO KK (JP)) 5 October 1988 see claim 1; examples 52,53,57 EP 0 298 135 A (OKAMOTO SHOSUKE ; SHOWA Х 1-5 DENKO KK (JP)) 11 January 1989 see example 3; table 3 see claim 1; example 10; table 1 WO 96 04928 A (HUMAN GENOME SCIENCES INC ;SMITHKLINE BEÈCHAM (US); ADAMOU JOHN (U) 22 February 1996 EP 0 723 774 A (OREAL) 31 July 1996

Information on patent family members

Interna ial Application No PCT/EP 97/04862

		PCI/E	P 97/04862
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family momber(s)	Publication date
WO 9615148 A	23-05-96	AU 4164496 A CA 2203375 A EP 0792289 A	06-06-96 23-05-96 03-09-97
EP 0706999 A	17-04-96	US 5607948 A CA 2166075 A WO 9501336 A	04-03-97 12-01-95 12-01-95
US 4826870 A	02-05-89	JP 1963139 C JP 6096563 B JP 62181270 A JP 1993094 C JP 7030020 B JP 62201877 A AU 588968 B AU 6822887 A CA 1320734 A DE 3785684 A DE 3785684 T EP 0232849 A ES 2056791 T US 5198458 A	25-08-95 30-11-94 08-08-87 22-11-95 05-04-95 05-09-87 28-09-89 06-08-87 27-07-93 09-06-93 21-10-93 19-08-87 16-10-94 30-03-93
US 4873342 A	10-10-89	JP 1896047 C JP 6023191 B JP 61238775 A JP 1924233 C JP 6951677 B JP 62148467 A CA 1309805 A DE 3680578 A EP 0201741 A AU 599926 B AU 6398486 A	23-01-95 30-03-94 24-10-86 25-04-95 06-07-94 02-07-87 03-11-92 05-09-91 20-11-86 02-08-90 25-06-87
US 5310743 A	10-05-94	AT 120456 T AU 660180 B AU 2096592 A CA 2075684 A DE 59201771 D	15-04-95 15-06-95 04-03-93 13-02-93 04-05-95

nformation on patent family member

Interns. (all Application No PCT/EP 97/04862

		1	PC1/EP 97/04862
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5310743 A		FI 964117 HU 67088 JP 7196649	T 01-06-95 A 14-10-96 A 30-01-95 A 01-08-95 A 01-04-93 A 15-02-93 A 26-03-96 A 30-07-96
EP 0415413 A	06-03-91	US 5153226 AU 640680 AU 6190190 CA 2024300 CN 1050376 JP 3148247	B 02-09-93 A 07-03-91 A 01-03-91 A 03-04-91
EP 0284632 A	05-10-88	AU 584502 AU 7076087 US 4873253	A 29-09-88
EP 0298135 A	11-01-89	AU 587691 AU 7077387	
WO 9604928 A	22-02-96	WO 9605221 AU 1800295 AU 7953194 EP 0777684 EP 0777493	A 07-03-96 A 07-03-96 A 11-06-97
EP 0723774 A	31-07-96	FR 2729855 CA 2167980 HU 9600162 JP 8231434 PL 312481	A 27-07-96 A 28-01-97 A 10-09-96

Interna. Jales Aktenzeichen

PCT/EP 97/04862 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C07K5/06 C07D401/12 C07D409/12 C07D417/12 C07D419/12 Nech der Internationelen Petentklassifikation (IPK) oder nach der netionalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE cherchierter Mindestprüfstoff (Klassifiketionesystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 COZK COZD Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehörende Veröffentlichungen, eoweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbenk (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategone* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betrecht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr χ WO 96 15148 A (GENENTECH INC) 23.Mai 1996 1-5 siehe Seite 47, Zeile 15; Ansprüche 1-10; Beispiele 23-26,32-36; Tabellen IV-V X EP 0 706 999 A (SUMITOMO PHARMA) 17.April 1-5 1996 siehe Anspruch 1; Beispiel 15 Х US 4 826 870 A (HIGUCHI NAOKI ET AL) 1 - 52.Mai 1989 siehe Beispiele 4,8,11 X US 4 873 342 A (TANAKA TAKAHARU ET AL) 1-5 10.0ktober 1989 siehe Spalte 3; Beispiel SUAM1234 -/--X Siehe Anhang Patentfamilie X Weitere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen * Besondere Kategonen von angegebenen Veröffentlichungen

- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsem enzusehen ist.
- *E* älteres Dokument, das jedoch erst em oder nach dem internel Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L' Veröffentlöbung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwefelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die des Veröffentlichungsdetum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem enderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- soil colet use aus armannen aus de la coleta del la coleta del

Detum des Absohlusses der internationelen Recherche 18.Dezember 1997

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Priorzättsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidert, anderen nur zum Verständne des der Erfindung zugrundelsegenden Prinzipe oder der ihr zugrundelsegenden Theorie engegaben at

Veröffentlichung von besonderer Bedautung; die beanspruchte Erfin kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Varöffentlichung von besonderer Bedeutung, die beenspruchte Erfindung kann noht als auf erfinderischer Tätigleit beruhend betrechtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren enderen Veröffentlichungen dieser Kotegorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fechmann nehellegend att "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Petentfamilie ist

Absendedetum des internetionelen Recherchenbenchts

16. M 98 Bevollmächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Petentamt, P.B. 5518 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx: 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

Deffner, C-A

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Jul. 1992)

Interna .nales Aktenzeichen

		PCT/EP 97/04862		
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kalegone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betrecht kommend	den Teile	Betr. Anspruch Nr	
х	US 5 310 743 A (SCHILLING WALTER ET AL) 10.Mai 1994 siehe Beispiel 32		1-5	
Х	EP 0 415 413 A (WARNER LAMBERT CO) 6.März 1991 siehe Anspruch 1		1-5	
X	EP 0 284 632 A (OKAMOTO SHOSUKE ;SHOWA DENKO KK (JP)) 5.0ktober 1988 siehe Anspruch 1; Beispiele 52,53,57		1-5	
х	EP 0 298 135 A (OKAMOTO SHOSUKE ;SHOWA DENKO KK (JP)) 11.Januar 1989 siehe Beispiel 3; Tabelle 3 siehe Anspruch 1; Beispiel 10; Tabelle 1		1-5	
A	WO 96 04928 A (HUMAN GENOME SCIENCES INC ;SMITHKLINE BEECHAM (US); ADAMOU JOHN (U) 22.Februar 1996			
A	EP 0 723 774 A (OREAL) 31.Juli 1996			

Angaben zu Veroffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

PCT/EP 97/04862

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patenttamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9615148 A	23-05-96	AU 4164496 A CA 2203375 A EP 0792289 A	06-06-96 23-05-96 03-09-97
EP 0706999 A	17-04-96	US 5607948 A CA 2166075 A WO 9501336 A	04-03-97 12-01-95 12-01-95
US 4826870 A	02-05-89	JP 1963139 C JP 6096563 B JP 62181270 A JP 1993094 C JP 7030020 B JS 62201877 A AU 588968 B AU 6822887 A CA 1320734 A DE 3785684 A DE 3785684 T EP 0232849 A ES 2056791 T US 5198458 A	25-08-95 30-11-94 08-08-87 22-11-95 05-04-95 05-09-87 28-09-89 06-08-87 27-07-93 09-06-93 19-08-87 16-10-94 30-03-93
US 4873342 A	10-10-89	JP 1896047 C JP 6023191 B JP 61238775 A JP 1924233 C JP 6051677 B JP 62148467 A CA 1309005 A DE 3680578 A EP 0201741 A AU 599926 B AU 6398486 A	23-01-95 30-03-94 24-10-86 25-04-95 06-07-94 02-07-87 03-11-92 05-09-91 20-11-86 02-08-90 25-06-87
US 5310743 A	10-05-94	AT 120456 T AU 660180 B AU 2096592 A CA 2075684 A DE 59201771 D	15-04-95 15-06-95 04-03-93 13-02-93 04-05-95

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfemilie gehoren

Interno. .ales Aktenzeichen PCT/EP 97/04862

		1	,	,
Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokumer	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5310743 A		EP 0532456 ES 2070617 FI 964117 HU 67088 JP 7196649 MX 9204627 NO 973117 NZ 243888 US 5541195 US 5646144	T A A A A A A	17-03-93 01-06-95 14-10-96 30-01-95 01-08-95 01-04-93 15-02-93 26-03-96 30-07-96 08-07-97
EP 0415413 A	06-03-91	US 5153226 AU 640680 AU 6190190 CA 2024300 CN 1050376 JP 3148247	B A A	06-10-92 02-09-93 07-03-91 01-03-91 03-04-91 25-06-91
EP 0284632 A	05-10-88	AU 584502 AU 7076087 US 4873253	A	25-05-89 29-09-88 10-10-89
EP 0298135 A	11-01-89	AU 587691 AU 7077387		24-08-89 29-09-88
WO 9604928 A	22-02-96	WO 9605221 AU 1800295 AU 7953194 EP 0777684 EP 0777493	A A A	22-02-96 07-03-96 07-03-96 11-06-97 11-06-97
EP 0723774 A	31-07-96	FR 2729855 CA 2167980 HU 9600162 JP 8231434 PL 312481	A A A	02-08-96 27-07-96 28-01-97 10-09-96 05-08-96